

mega INVERNO

▶ panpharma



Catálogo

2020



Índice



	ALERGIAS 3		GARGANTA 35
	ANTIBIÓTICO 6		GRIPE E RESFRIADOS 38
	CUIDADOS COM A PELE 10		INALADOR 43
	DESCONGESTIONANTE 17		TOSSE 45 EXPECTORANTE 46 TOSSE SECA 45
	DOENÇAS RESPIRATÓRIAS 22		VITAMINAS/SISTEMA IMUNOLÓGICO 48 VITAMINAS 50
	DOR E FEBRE 27		



ALERGIAS

A alergia, de uma forma geral, é um problema de saúde relacionado ao sistema imunológico e pode ser desencadeada por diversos fatores. No inverno, alguns tipos se agravam por conta da temperatura mais baixa, das mudanças bruscas no clima, permanência maior das pessoas em locais fechados, uso de roupas e cobertores guardados por muito tempo entre outras questões. Entre as alergias típicas da estação estão a rinite e a asma.



mega INVERNO

panpharma

Abbott



CÓD. 104075
ZYXEM GTS 20ML
5413787037797

CÓD. 104076
ZYXEM 5MG C/10
COMP
5413787041794



glenmark



CÓD. 106523
LEVOLUMKAST
5MG/10MG 7 COMP
7897473206854

CÓD. 106573
LEVOLUMKAST
5MG/10MG 14 COMP
7897473206861

gsk
RX



CÓD. 104071
ZYRTEC 10MG
C/12 COMP
7896269901898

CÓD. 104070
ZYRTEC SOL
120ML
7896269900761

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ZYXEM® GOTAS - dicloridrato de levocetirizina. Indicações: para tratamento dos sintomas associados às enfermidades alérgicas (alergias), como rinite alérgica sazonal (alergias causadas por pólen de algumas plantas, que ocorrem em determinada época do ano, incluindo os sintomas oculares), rinite alérgica perene (alergias causadas por ácaro, que pode ocorrer ao longo do ano) e urticária crônica idiopática (inflamação da camada superficial da pele, que surge sem uma causa bem estabelecida). Contraindicações: Você não deverá utilizar Zychem Gotas caso apresente hipersensibilidade (alergia) a levocetirizina ou a cetirizina, a qualquer outro componente da formulação, à hidroxizina ou a qualquer derivado piperazínico. MS 12361.0088. **LEVOLUMKAST** - montelucaste de sódio + dicloridrato de levocetirizina. Indicações: Levolumkast é indicado para o alívio dos sintomas associados à rinite alérgica sazonal (que ocorre em determinadas épocas do ano). Contraindicações: Você não deverá utilizar Levolumkast, caso apresente: Alergia às substâncias ativas (montelucaste ou levocetirizina), a outros derivados de piperazina ou a qualquer um dos componentes da fórmula. Insuficiência renal grave com menos de 10 mL/min de depuração da creatinina (volume filtrado pelos rins a cada minuto). Problemas hereditários raros de intolerância à galactose (açúcar do leite), deficiência de lactase (substância do corpo humano que digere o leite) ou má absorção de glicose-galactose (açúcar do leite). Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. MS 11013.0274. **ZYRTEC** - dicloridrato de cetirizina. Indicações: Zyrtec® é indicado o alívio dos sintomas nasais e oculares da rinite alérgica sazonal e perene e dos sintomas de urticária (tipo de alergia de pele que se apresenta, principalmente, como manchas vermelhas e coceira). Contraindicações: O uso de Zyrtec® é contraindicado se você tiver alergia conhecida à cetirizina ou a qualquer componente do medicamento, à hidroxizina ou a qualquer derivado piperazínico. O uso de Zyrtec® também é contraindicado se você tiver comprometimento grave da função dos rins. MS - 10107.0232.



Mais vendidos



ALERGIAS



Momena

ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



**mega
INVERNO**

panpharma

ALERGIAS



CÓD. 110799
ALOFF XPE 100ML
7899640800216

CÓD. 110800
ALOFF XPE 60ML
7899640800209



CÓD. 110920
ALOFF 5MG C/10
COMP REV
7899640800155

Johnson & Johnson



ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



NOVO

REACTINE 10MG

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
Reactine é o único produto
com Cetirizina OTC que não
fica atrás do balcão

**BENEFÍCIO PARA
CONSUMIDOR:** Reactine
é o único antialérgico em
cápsulas líquidas

CÓD. 403812
REACTINE 10MG
C/10 CAPS
7891010567606



CÓD. 106754
ALEKTOS 20MG
C/15 COMP
7896641807763



CÓD. 104855
ALEKTOS 20MG 30COMP
7896641807770

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ALOFF COMPRIMIDO MS 194270086 E **ALOFF XAROPE** MS 178170809 - Desloratadina Indicações: é indicado para o alívio dos sintomas associados à rinite alérgica, como: coriza (corrimento nasal), espirros e prurido nasal (coceira no nariz), ardor e prurido ocular (coceira nos olhos), lacrimejamento, prurido do palato (coceira no céu da boca) e tosse. Os sinais e sintomas oculares e nasais são rapidamente aliviados após a administração oral do produto. Contraindicações: Este medicamento é contraindicado para uso por pessoas que já teve algum tipo de alergia ou alguma reação incomum a um dos componentes da fórmula do produto. **REACTINE®** - dicloridrato de cetirizina. Indicações: REACTINE® é indicado para o alívio dos sintomas nasais e oculares da rinite alérgica sazonal e perene e dos sintomas de urticária (tipo de alergia de pele que se apresenta, principalmente, como manchas vermelhas e coceira). Contraindicações: Você não deve usar REACTINE® se tiver alergia conhecida à cetirizina ou a qualquer componente da fórmula, à hidroxizina ou a qualquer derivado piperazínico. O uso de REACTINE® também é contraindicado se você tiver comprometimento grave renal e/ou hepático. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. MS 11236.3425.



Mais vendidos



ANTIBIÓTICO

Fármacos capazes de inibir o crescimento (bacteriostáticos) ou destruir bactérias (bactericida), atuando no controle de quadros infecciosos causados por bactérias. São vendidos apenas sob prescrição médica e não possuem utilidade para doenças causadas por vírus.





ANTIBIÓTICO

mega
INVERNO

panpharma

ANTIBIÓTICO



ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



CÓD. 101947
KLARICID 25MG/ML
SUSP PED 60ML
7891158042430

CÓD. 101948
KLARICID 50MG/ML
SUSP PED 60ML
7891158042423



CÓD. 101945
KLARICID UD C/10
COMP
7891158028526

CÓD. 101946
KLARICID UD
500MG C/7 COMP
7891158038860



ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
100173	AMOXIL 500MG C/15 CAPS	7896015556921
105580	AMOXIL 250MG SUSP 150ML	7896015556983
★ 105585	AMOXIL 500MG C/ 21 COMP	7896015556990
105582	AMOXIL 500MG SUSP 150ML	7896015580308
105587	AMOXIL 500MG C/30 COMP	7896015557027



CÓD. 100799
CLAVULIN 250MG
SUSP 100ML
7896015520298

CÓD. 100803
CLAVULIN 500MG
C/21 COMP
7896015520311

CÓD. 100804
CLAVULIN 500MG
C/30 COMP
7896015520380

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

KLARICID® e KLARICID®BD - claritromicina. Indicações: Klaricid® é indicado para o tratamento das infecções das vias respiratórias superiores (exemplos: faringite e sinusite) e inferiores (exemplos: bronquite e pneumonia) e infecções da pele e tecidos moles (exemplos: foliculite, celulite, erisipela) causadas por todos os micro-organismos sensíveis a claritromicina. Klaricid® também é indicado para o tratamento de infecções disseminadas ou localizadas causadas por micobactérias. Contraindicações: Klaricid® é contraindicado para o uso por pacientes com conhecida alergia aos antibióticos macrolídeos e a qualquer componente da fórmula. MS 10553/0200. **CLAVULIN®** Princípio ativo: amoxicilina + clavulanato de potássio. Indicação: Clavulin® deve ser utilizado de acordo com as diretrizes locais para prescrição de antibióticos e dados de sensibilidade. Clavulin® é indicado para tratamento das infecções bacterianas causadas por germes sensíveis aos componentes da fórmula, bactericida que atua contra ampla gama de microrganismos, é efetivo nas seguintes condições: infecções do trato respiratório superior (inclusive ouvido, nariz e garganta), como amigdalite, sinusite e otite média; infecções do trato respiratório inferior, como bronquite aguda e crônica, pneumonia lobar e broncopneumonia; infecções do trato geniturinário, como cistite, uretrite e pielonefrites; infecções de pele e tecidos moles, como furúnculos, abscessos, celulite e ferimentos infectados; infecções de ossos e articulações, como osteomielite; outras infecções, como aborto séptico, sepsse puerperal e sepsse intra-abdominal. A sensibilidade ao Clavulin® irá variar com a região e com o tempo. Sempre que disponíveis, dados de sensibilidade locais devem ser consultados. Sempre que necessário, amostragem microbiológica e testes de sensibilidade devem ser realizados. Embora Clavulin® seja indicado apenas para os processos infecciosos referidos anteriormente, as infecções causadas por germes sensíveis à amoxicilina (ampicilina) também podem ser tratadas com o medicamento devido à presença desse fármaco em sua fórmula. Assim, as infecções mistas causadas por microrganismos sensíveis à amoxicilina e por microrganismos produtores de betalactamases sensíveis a Clavulin® não devem exigir a adição de outro antibiótico. Contraindicação: é contraindicado para pacientes com história de reações alérgicas, hipersensibilidade a penicilinas e disfunção hepática/icterícia associadas a este medicamento ou a outras penicilinas. Deve-se dar atenção à possível sensibilidade cruzada com outros antibióticos betalactâmicos, como as cefalosporinas. MS: 10107/0076.



Mais vendidos

mega
INVERNO

panpharma



ANTIBIÓTICO



CÓD. 100793
CLAVULIN BD
875MG C/14 COMP
7896015510022

CÓD. 105381
CLAVULIN BD
400MG C/140ML
7896015527242

CÓD. 100791
CLAVULIN BD
200MG SUSP 70ML
7896015568115

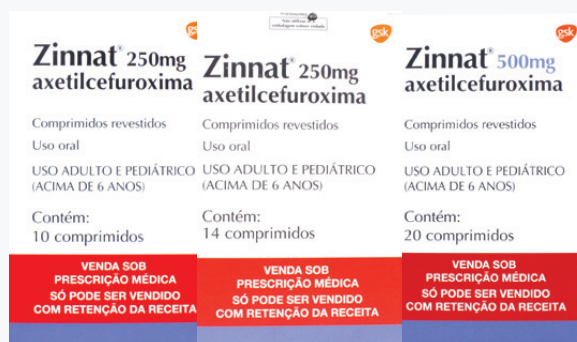
CÓD. 100792
CLAVULIN BD 400MG
SUSP 70ML
7896015568214

CÓD. 100794
CLAVULIN BD
875MG C/20 COMP
7896015510015



CÓD. 100795
CLAVULIN ES
600MG SUSP 100ML
7896015516697

CÓD. 100796
CLAVULIN ES
600MG SUSP 50ML
7896015516703



CÓD. 104000
ZINNAT 250MG
C/10 COMP
7896269900693

CÓD. 106904
ZINNAT 250MGX14
COMP REVEST
7896015530051

CÓD. 104004
ZINNAT 500MG
C/20 COMP
7896269902000

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

CLAVULIN BD® Princípio ativo: amoxicilina + clavulanato de potássio. Indicação: Clavulin® BD deve ser utilizado de acordo com os guias locais para prescrição de antibióticos e dados de sensibilidade. É um agente antibiótico com espectro de ação notavelmente amplo contra os patógenos bacterianos de ocorrência comum na clínica geral e em hospitais. A ação inibitória da betalactamase do clavulanato estende o espectro da amoxicilina, abrangendo uma variedade maior de microrganismos, muitos deles resistentes a outros antibióticos betalactâmicos. Em administração oral, duas vezes ao dia, é indicado para tratamento de infecções bacterianas nos casos citados a seguir, quando se suspeita que as cepas produtoras de betalactamase resistentes à amoxicilina sejam a causa dessas infecções. Em outras situações, deve-se considerar a administração isolada de amoxicilina. Infecções do trato respiratório superior (inclusive ouvido, nariz e garganta), em particular sinusite, otite média e amigdalite recorrente. Essas infecções são frequentemente causadas por *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae** e *Streptococcus pyogenes*. Infecções do trato respiratório inferior, em particular exacerbações agudas de bronquite crônica (especialmente se for considerada grave) e broncopneumonia. Essas infecções são frequentemente causadas por *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae** e *Moraxella catarrhalis**. Infecções do trato geniturinário, em particular cistite (especialmente se for recorrente ou complicada, excluindo-se prostatite). Essas infecções são frequentemente causadas por *Enterobacteriaceae* (sobretudo *Escherichia coli**), *Staphylococcus saprophyticus* e espécies de *Enterococcus**. Infecções da pele e dos tecidos moles, em particular celulite, mordidas de animais e abscesso dentário grave com celulite disseminada. Essas infecções são frequentemente causadas por *Staphylococcus aureus**, *Streptococcus pyogenes* e espécies de *Bacteroides**. * Algumas cepas dessas espécies de bactérias produzem betalactamase, tornando-se resistentes à amoxicilina isolada. A sensibilidade ao Clavulin® irá variar com a região e com o tempo. Sempre que disponíveis, dados de sensibilidade locais devem ser consultados. Sempre que necessário, amostragem microbiológica e testes de sensibilidade devem ser realizados. As infecções mistas causadas por microrganismos sensíveis à amoxicilina em conjunto com microrganismos produtores de betalactamase sensíveis a Clavulin® BD podem ser tratadas com o produto. Essas infecções não devem necessitar da adição de outro antibiótico resistente às betalactamases. Contraindicação: é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade a betalactâmicos, como penicilinas e cefalosporinas. E também contraindicado para pacientes com histórico prévio de icterícia/dislfuncção hepática associadas ao seu uso ou ao uso de penicilina. MS: 101070076. **ZINNAT®** axetilcefuroxima. Indicação: A cefuroxima é indicada no tratamento de pacientes com infecções causadas por cepas sensíveis dos microrganismos relacionados às seguintes condições. Amigdalite e faringite: causadas por *S. pyogenes* (estreptococos β-hemolíticos do grupo A). A cefuroxima é geralmente eficaz na erradicação do estreptococo da orofaringe, entretanto, não se recomenda sua indicação na profilaxia da febre reumática subsequente, uma vez que ainda não se dispõe de dados sobre o assunto. Otite média: causada por *S. pneumoniae*, *H. influenzae* (cepas sensíveis à ampicilina), *S. pyogenes* (estreptococos β-hemolíticos do grupo A) e *M. catarrhalis* (cepas sensíveis à ampicilina). Infecções do trato respiratório inferior (pneumonia e bronquite), causadas por *S. pneumoniae* (cepas suscetíveis à ampicilina) e *H. parainfluenzae* (cepas sensíveis à ampicilina). Infecções do trato urinário: causadas por *E. coli* e *K. pneumoniae* (na ausência de complicações urológicas). Infecções da pele: causadas por *S. aureus* e *S. pyogenes* (estreptococos β-hemolíticos do grupo A). Sinusite: causada por *S. pneumoniae*, *H. influenzae* e anaeróbios sensíveis à cefuroxima. A susceptibilidade ao Zinnat® pode variar de acordo com a localidade e temporalmente. Dados locais devem ser consultados quando disponíveis (ver Propriedades Farmacodinâmicas). Contraindicação: é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida aos antibióticos do grupo das cefalosporinas ou a qualquer outro componente da fórmula. MS: 101070205.



Mais vendidos



ANTIBIÓTICO



CÓD. 103999
ZINNAT SACHET
250MG C/14 SACHES
7896015521547

mega
INVERNO

panpharma



CÓD. 104001
ZINNAT 250MG
SUSP 50ML
7896269900341

CÓD. 104002
ZINNAT 250MG
SUSP 70ML
7896269901959

CÓD. 104003
ZINNAT 500MG
C/14 COMP
7896269901997



Momenta



CÓD. 110301
TRIAIXIN 1G C/5
AMP 3,5 ML
7899640808076



CÓD. 105320
TRIAIXIN 1G PO SOL
INJ X 3,5 ML
7899640804283

CÓD. 103597
TRIAIXIN 500MG IM
1 FA+1AMP VD 2ML
7899640804290



CÓD. 107246
TAVOK 750MG C/
5CPR
7899640803811

CÓD. 110170
TAVOK 750MG C/7
CPR
7899640803828



CÓD. 107222
TAVOK 500MG C/
7CPR
7899640803491

CÓD. 107223
TAVOK 500MG C/10
CPR
7899640803507



CÓD. 106549
ATAK CLAV 400MG
57MG ORAL 70ML
7899640800117

CÓD. 106861
ATAK CLAV
875/125MG 14 CPR
7899640804665

CÓD. 106860
ATAK CLAV
875/125MG 20 CPR
7899640804672



CÓD. 107137
ATAK 400MG/5ML
SUSP 100ML
7899640804610

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ZINNAT® axetilcefuroxima. Indicação: A cefuroxima é indicada no tratamento de pacientes com infecções causadas por cepas sensíveis dos microrganismos relacionados as seguintes condições: Amigdalite e faringite; causadas por S. pyogenes (estreptococos B-hemolíticos do grupo A). A cefuroxima é geralmente eficaz na erradicação do estreptococo da orofaringe; entretanto, não se recomenda sua indicação na profilaxia da febre reumática subsequente, uma vez que ainda não se dispõe de dados sobre o assunto. Oite média; causada por S. pneumoniae, H. influenzae (cepas sensíveis a ampicilina). S. pyogenes (estreptococos B-hemolíticos do grupo A) e M. catarrhalis (cepas sensíveis a ampicilina). Infecções do trato respiratório inferior (pneumonia e bronquite); causadas por S. pneumoniae (cepas suscetíveis a ampicilina) e H. parainfluenzae (cepas sensíveis a ampicilina). Infecções do trato urinário; causadas por E. coli e K. pneumoniae (na ausência de complicações urológicas). Infecções da pele; causadas por S. aureus e S. pyogenes (estreptococos B-hemolíticos do grupo A). Sinusite; causada por S. pneumoniae, H. influenzae e anaeróbios sensíveis a cefuroxima. A susceptibilidade ao Zinnat® pode variar de acordo com a localidade e temporalmente. Dados locais devem ser consultados quando disponíveis (ver Propriedades Farmacodinâmicas). Contraindicação: é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida aos antibióticos do grupo das cefalosporinas ou a qualquer outro componente da fórmula. MS 1.0107.0205. **ATAK** - Amoxicilina. Indicações: Atak (amoxicilina tri-hidratada) é um antibiótico eficaz contra grande variedade de bactérias, indicado no tratamento de infecções bacterianas causadas por germes sensíveis à ação da amoxicilina. Se desejar saber mais informações, pergunte ao seu médico. Contraindicações: Este medicamento não pode ser administrado nem ingerido por pessoas alérgicas à amoxicilina, a outros antibióticos penicilínicos ou antibióticos similares, cefalosporinas. MS 19427.0041. **ATAK CLAV** - Amoxicilina + Clavulanato de Potássio. Indicações: Antibiótico usado em adultos indicado para o tratamento de infecções em diferentes partes do corpo que são causadas por determinados tipos de bactérias. Contraindicações: não é indicado para pacientes com alergia a betalactâmicos, como penicilinas e cefalosporinas. MS 19427.0017. **TAVOK 500G/750G** - Levofloxacino. Indicações: é indicado no tratamento de infecções bacterianas causadas por agentes sensíveis ao levofloxacino. Contraindicações: Este medicamento é contraindicado se você apresentar hipersensibilidade (alergia) ao levofloxacino, a outros agentes antimicrobianos derivados das quinolonas ou a quaisquer outros componentes da fórmula do produto. MS 19427.0016. **TRIAIXIN** - Ceftriaxona sódica. Indicações: Triaxin é usado para tratar infecções causadas por microrganismos sensíveis a ceftriaxona. Contraindicações: Triaxin é contraindicado a pacientes com alergia à ceftriaxona, a qualquer um dos excipientes da formulação ou a qualquer outro cefalosporínico (como cefalexina, cefazolina e outros) MS 19427.0021.



Mais vendidos



CUIDADOS COM A PELE

Produtos e medicamentos que atuam no cuidado e tratamento de diversas condições da pele.





CUIDADOS COM A PELE

GALDERMA

ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



**mega
INVERNO**

panpharma

CUIDADOS COM A PELE



CÓD. 700549
CETAPHIL LOC
HIDRATANTE 473ML
7897930762060



CÓD. 700545
CETAPHIL CR
HIDRAT 453GR
7897930762053



CETAPHIL HIDRATANTE

BENEFÍCIO PARA
CONSUMIDOR: dobra o
nível de hidratação da
pele em 4 dias

CÓD. 700544
CETAPHIL CR
HIDRAT 250G
7502003560565



CÓD. 716242
CETAPHIL LOC FAC
HIALURONIC 88ML
3499320007986



CÓD. 700543
CETAPHIL ADVANCED
MOISTURIZ 473G
7897930776067

CÓD. 700542
CETAPHIL ADVANCED
MOISTURIZ 226G
7897930776050

CETAPHIL ADVANCED MOISTURIZER

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
tecnologia exclusiva que combina
ingredientes umectantes (atraem
moléculas de água para a pele),
emolientes (deixa a pele macia)
e oclusivos (retardam a perda de
água da pele).



Mais vendidos

**mega
INVERNO**

panpharma

GALDERMA



CUIDADOS COM A PELE

**CETAPHIL LOÇÃO
DE LIMPEZA**

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
por ser lipid free permite o uso
sem enxague



CÓD. 714871
CETAPHIL BARRA
LIMP PROF 127G
3499320008341

CÓD. 714872
CETAPHIL BARRA
LIMP SUAVE 127G
3499320008198



CÓD. 700550
CETAPHIL LC
LIMPEZA 120ML
7897930761971

CÓD. 700554
CETAPHIL SAB
LIQ 300ML
7897930761575

CÓD. 700551
CETAPHIL LC
LIMPEZA 300ML
7897930761612



**CETAPHIL
RESTORADERM PRO**

**BENEFÍCIO PARA
CONSUMIDOR:** tripla ação,
restaura a barreira cutânea,
restabelece o equilíbrio do
microbioma e reforça
o sistema de defesa da pele.

CÓD. 715337
CETAPHIL PRO AC
LOCAO 118ML
3499320004473

CÓD. 705732
CETAPHIL PRO AC
ESPUMA LIMP 236ML
3499320004497

CÓD. 716271
CETAPHIL ESP LIMP
FACIAL 236ML
3499320009775

CÓD. 704078
CETAPHIL REST PRO
SAB LIQ 295ML
7897930775800

CÓD. 704077
CETAPHIL REST PRO
LC HIDRA 295ML
7897930775794



Mais vendidos



CUIDADOS COM A PELE

**mega
INVERNO**

panpharma

NOVO

FISIOGEL LOÇÃO

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
contém filtros UV de amplo espectro que ajudam a proteger a pele dos danos causados por raios UVA e UVB.



CÓD. 715627
FISIOGEL LOCAO
FPS50 60ML
7896015591571



CÓD. 715629
FISIOGEL LOCAO
FPS50 160ML
7896015591564



CÓD. 701982
FISIOGEL SAB LIQ 150ML
7896251802301



FISIOGEL LOÇÃO CREMOSA

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
portfólio com alto valor agregado, opções com diferentes formatos.

CÓD. 714443
FISIOGEL LC
CREMOSA 200ML
7896251804862

CÓD. 714442
FISIOGEL LC
CREMOSA 100ML
7896251804855



CÓD. 704315
FISIOGEL
CLEANSER 250ML
7896251803193



CÓD. 714444
FISIOGEL LC
CREMOSA 400ML
7896251804824

CÓD. 714445
FISIOGEL AI LC
CREMOSA 400ML
7896251804831

Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma

NOVO



CÓD. 714446
FISIOGEL AI
CREME 100G
7896251804848

CÓD. 715628
FISIOGEL AI SOL
MICELAR 200ML
7896251804923

CÓD. 709921
HID PELE SECA
FISIOGEL 200ML
7896251804718



CÓD. 714447
FISIOGEL AI LOCAO
CREMOSA 200ML
7896251804817

CÓD. 714482
FISIOGEL AI LOCAO
CREMOSA 100ML
7896251804909



CUIDADOS COM A PELE



VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
715082	FISIOGEL AI CREME 50G	7896251804916

CÓD. 709371
FISIOGEL CREME
PARA AS MAOS 50G
7896251804183



FISIOGEL SABONETE LÍQUIDO

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
livre de sabão, com pH balanceado,
ajuda a hidratar e suavizar a pele.
Não comedogênico.

CÓD. 715625
FISIOGEL SAB LIQ
400ML
7896015591595



CÓD. 713884
FISIOGEL CR DIARIO
F20 FACI 40ML
7896251804756

CÓD. 713885
FISIOGEL SERUM
FACIAL 30ML
7896251804763



Mais vendidos



CUIDADOS COM A PELE

mega INVERNO

panpharma



VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
103891	VITANOL-A CREME 0,05% 30G C2 AD	7896015591632
103892	VITANOL-A CREME 0,1% 30G C2 AD	7896015591656
103890	VITANOL-A CREME 0,025% 30G C2 AD	7896015591618



GLYCARE DUO

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
máscara facial e sabonete dupla
ação para limpeza profunda da
pele oleosa

CÓD. 710408
GLYCARE DUO
BISNAGA 120G
7891142202376



CÓD. 714652
GLYCARE LOCAO
120ML
7891142204677



CÓD. 713740
GLYCARE SERUM
ANTI-IDADE 30ML
7891142203762



CÓD. 707432
GLYCARE SAB
LIQ 120 ML
7891142145536

CÓD. 710409
GLYCARE LOCAO
60ML
7891142202352

CÓD. 707430
GLYCARE SAB
BARRA 90G
7891142145512



Mais vendidos

**mega
INVERNO**

panpharma

Hypera
pharma



CUIDADOS COM A PELE



EPIDRAT CALM

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR: formulado com ativos calmantes que agem imediatamente, podendo assim ser aplicado após procedimentos dermatológicos e uso de produtos à base de ácidos.

CÓD. 708818
EPIDRAT MAT
FPS30 50G
7891142200297

CÓD. 701558
EPIDRAT ROSTO
FPS30 60G
7891142124219

CÓD. 701552
EPIDRAT LABÍOS
FPS30 5,5G
7891142143037

CÓD. 708503
EPIDRAT CALM 40G
7891142200235



CÓD. 708533
EPIDRAT CORPO
INTENSIVO FR 200G
7891142200341

HYDRAPORIN AI

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR: hidratante terapêutico com ação calmante e reparadora para peles extremamente secas ou irritadas.



CÓD. 714986
HYDRAPORIN AI
BISNAGA 120G
7891142204547

CÓD. 714985
HYDRAPORIN AI
FRASC 450G
7891142204554

CÓD. 715471
HYDRAPORIN AI
SAB LIQ BG 200ML
7891142204288

HYDRAPORIN SABONETE

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR: a pele atópica (psoríase, dermatite atópica, peles sensíveis e irritações) necessita de cuidados especiais e uma limpeza sem ressecar é essencial.



Mais vendidos



DESCONGESTIONANTE

Formulados com substâncias vasoconstritoras, que agem na redução do inchaço dos vasos sanguíneos, proporcionando assim o alívio da congestão nasal.



mega INVERNO

panpharma



DESCONGESTIONANTE

FQM FARMA
CONSCIÊNCIA PELA SAÚDE



CÓD. 402900
MARESYS AR SOL
SPRAY 0,9% 100ML
7898040325282



CÓD. 110334
MARESYS AR
SPRAY 150ML
7898040326524



CÓD. 402901
MARESYS BABY SOL
SPRAY FR 100ML
7898040325237

CÓD. 110333
MARESYS BABY
SPRAY 150ML
7898040326531



CÓD. 404042
MARESYS HT 2% SOL
SPRAY 100ML
7898040326425



CÓD. 402420
MARESYS JATO FORTE
SPRAY 100ML
7898040324247

CÓD. 403070
MARESYS JATO
FORTE SPRAY 150 ML
7898040325381



CÓD. 400813
MARESYS SOL SPRAY
100ML
7898040322540



Mais vendidos



DESCONGESTIONANTE

**mega
INVERNO**
panpharma

DESCONGESTIONANTE



CÓD. 102627
OTRIVINA GTS
UMECTANTE 0,1% 15ML
7896261010055



CÓD. 401077
PRIVINA 1% AD 15ML
7896261000711



CÓD. 110176
NASOCLEAN
125 ML
7896015530372



CÓD. 100388
AVAMYS SPR NASAL
C/120 DOSES
7896015518875

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

OTRIVINA - cloridrato de xilometazolina. Indicações: OTRIVINA é um descongestionante nasal que alivia a congestão nasal causada por resfriados, febre do feno (doença causada pela aspiração de certos tipos de poeira) ou outras rinites alérgicas e sinusites. OTRIVINA contém uma substância ativa chamada xilometazolina, que auxilia a drenagem das infecções dos seios paranasais. Em casos de inflamações do ouvido médio (otites médias), OTRIVINA é um adjuvante na descongestão da mucosa nasofaríngea (o conduto que comunica o ouvido e a garganta). Seu médico também poderá utilizar OTRIVINA durante a rinoscopia, um exame realizado no nariz. Contraindicações: Não utilize OTRIVINA, se você: - Tiver alergia a xilometazolina ou a qualquer outro componente da fórmula; - Tiver feito cirurgias trans-nasais (cirurgia cerebral, na qual a operação é realizada pelo nariz ou boca); - Tiver glaucoma de ângulo estreito (tipo de aumento de pressão dentro do olho); - Tiver inflamação nasal crônica com mucosa nasal muito seca (rinite seca ou rinite atrófica). Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos de idade. MS - 101070333. **PRIVINA**® - nitrato de nafazolina. Indicações: PRIVINA® contém a substância ativa nitrato de nafazolina, que pertence a um grupo de medicamentos chamados simpatomiméticos, que ajudam a contrair os vasos sanguíneos inchados. PRIVINA® é utilizado para o alívio temporário da sensação de nariz entupido, que ocorre em resfriados, rinite alérgica ou outras alergias respiratórias associadas com a inflamação dos seios paranasais. Contraindicações: PRIVINA® não deve ser usado se você tiver alergia ao nitrato de nafazolina ou a qualquer componente do medicamento e se você tiver feito alguma cirurgia transnasal recente. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos de idade. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. MS - 101070330. **AVAMYS**® - furato de fluticasona. Indicações: Avamys® Spray Nasal é indicado para o tratamento dos sintomas nasais, como rinorreia (secreção nasal), congestão (nariz entupido), prurido (coceira no nariz) e espirros, e dos sintomas oculares (que afetam os olhos), tais como prurido/ardência (coceira/ardor), lacrimejamento e vermelhidão, da rinite alérgica sazonal ou seja, que ocorre em determinadas épocas do ano. Também é indicado para o tratamento dos sintomas nasais (rinorreia, congestão nasal, prurido nasal e espirros) da rinite alérgica crônica (que ocorre durante todo o ano). Contraindicações: Avamys® Spray Nasal é contraindicado para pacientes com alergia a qualquer um dos ingredientes do produto. Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos. MS - 101070271. **NASOCLEAN** - Solução salina a base de água do mar. Indicações: Nasoclean é indicado como umectante, fluidificante e descongestionante nasal. Contraindicações: Você não deve utilizar Nasoclean se tiver hipersensibilidade (alergia) aos componentes do medicamento. MS - 101070301.



Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma

Hypera
pharma

RINOSORO GOTAS

BENEFÍCIO PARA VAREJO: 40 anos de mercado.



CÓD. 401127
RINOSORO GTS PED
30ML (NOVO)
7897322702032



DESCONGESTIONANTE



CÓD. 402253
RINOSORO JET
0,9% C/100ML
7897322709376

CÓD. 403753
RINOSORO JET INF.
0,9% 100ML
7896094917385



CÓD. 401130
RINOSORO SIC
SPRAY 50ML
7897322704593



CÓD. 401129
RINOSORO SIC INF
SPRAY 50ML
7897322706658



CÓD. 401131
RINOSORO SIC
3% SPRAY 50ML
7897322704944

NOVO

RINOSORO JET XT

BENEFÍCIO PARA VAREJO: sem xilitol, que mata a bactéria e ajuda a ação do antibiótico e potencializa a produção de substâncias de defesa.



CÓD. 403971
RINOSORO JET XT
0,9% C/100ML
7896094917835

CÓD. 403791
RINOSORO XT
GOTAS 30ML
7896094917002

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

RINOSORO SIC - cloreto de sódio. Indicações: Fluidificante, descongestionante, umidificante e anti-séptico nasal. Auxiliar no tratamento das manifestações nasais comuns a gripes e resfriados. Auxiliar no tratamento de outras patologias respiratórias tais como rinites. MS 10.394.0526.



Mais vendidos



DESCONGESTIONANTE

**mega
INVERNO**

panpharma



CÓD. 715170

VICK BABYRUB
FRASC 50G
7501001168797



CÓD. 715167

VICK BABYRUB 12G
DISPLAY C/6
7500435140157



CÓD. 401388

VICK VAPORUB
12G C/24
7896093001030



CÓD. 401389

VICK VAPORUB
30G
7590002032817



CÓD. 401390

VICK VAPORUB
50G
7590002012468

CÓD. 401387

VICK VAPORUB
INALADOR C/12
7896093000217

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

VICK VAPORUB® - levomentol, cânfora, óleo de eucalipto. Indicações: Vick Vaporub® é destinado ao alívio da tosse e do mal-estar muscular que acompanham gripes e resfriados, além da congestão nasal. Contraindicações: Vick Vaporub® não deve ser usado em caso de alergia a qualquer componente da fórmula. MS 10394.0526.



Mais vendidos



DOENÇAS RESPIRATÓRIAS

Patologias que afetam
o sistema respiratório como
gripe, resfriado, rinite, sinusite,
asma, bronquite entre outras.





DOENÇAS RESPIRATÓRIAS



AEROGOLD

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
alívio de broncoespasmo agudo
provocado por exercícios físicos,
alergias ou crise de asma



VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
306272	DIPR BECL 250MCG/ DOS AER 200GLE	7897473207103

CÓD. 100058
AEROGOLD SPRAY
C/200 DOSES
7897473201071



RESPIRE MELHOR

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR: não contém medicamento.



CÓD. 702959
RESPIRE MELHOR
PEL NORM GR C/10
7896015519773

CÓD. 702961
RESPIRE MELHOR
PEL SEC/SENS C/10
7896015518639

CÓD. 702960
RESPIRE MELHOR
PEL NORMAL C/10
7896015518622



CÓD. 100060
AEROLIN SOL GTS
10ML
7896269900068

CÓD. 100061
AEROLIN SPRAY
C/200 DOSES
7896269900150



CÓD. 701919
ESPAÇADOR
AGACHAMBER
7898932370048

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

AEROGOLD® (sulfato de salbutamol). Indicações: é indicado para o controle e prevenção dos espasmos (contrações) dos brônquios durante as crises de asma, bronquite crônica e enfisema. Contra-indicações: é contraindicado para pacientes que apresentem alergia ao salbutamol ou a qualquer outro componente do medicamento. M.S. 11013.004/3. **AEROLIN® SPRAY** (sulfato de salbutamol). Apresentações: Frasco com 200 doses de 100mcg de salbutamol. Composição: sulfato de salbutamol 120,5mcg (equivalente a 100 mcg de salbutamol), excipiente: norflurano (HFA134a) q.s.p 1 dose. Indicações: Aerolin® spray é indicado no controle e prevenção da asma brônquica, bem como no tratamento de outras condições nas quais possa ocorrer obstrução reversível das vias aéreas, tais como bronquite crônica e enfisema. Posologia: Aerolin® Spray deve ser administrado apenas por via oral de inalação. O aumento do uso de agonistas dos receptores beta-2 pode significar um agravamento da asma. Sob essas condições, deve-se fazer uma reavaliação do plano de terapia do paciente e a terapia concomitante com glicocorticóides deve ser considerada. Como podem existir reações adversas associadas à administração de doses excessivas, a dosagem ou frequência de administração só deve ser aumentada com orientação médica. Alívio do broncoespasmo agudo ou crises de asma: Adultos: 100 ou 200 mcg (1 ou 2 doses). Crianças: 100 mcg (1 dose), podendo ser aumentada para 200 mcg (2 doses), caso necessário. Prevenção do broncoespasmo provocado por exercícios físicos ou alergia: Adultos: 200 mcg (2 doses) antes do exercício ou exposição inevitável ao alérgeno. Crianças: 100 mcg (1 dose) antes do exercício ou exposição inevitável ao alérgeno, podendo ser aumentada para 200 mcg (2 doses), caso necessário. Terapia crônica: Adultos: até 200 mcg (2 doses), quatro vezes ao dia. Crianças: até 200 mcg (2 doses), quatro vezes ao dia. O uso de Aerolin® Spray não deve exceder quatro vezes diárias. Devido à presença de diversos efeitos adversos com dosagem excessiva, a dose ou a frequência da administração só deve ser aumentada com aconselhamento médico. Contra-indicações: O uso de Aerolin® é contraindicado para pacientes com história de hipersensibilidade a qualquer componente de sua fórmula. Advertências e Precauções: O tratamento da asma deve seguir um programa adequado, e a resposta do paciente deve ser monitorada clinicamente e por meio de exames da função pulmonar. O aumento do uso de agonistas dos receptores beta-2-adrenérgicos de curta ação para alívio dos sintomas indica a deterioração do controle da asma. Nessas condições, deve-se reavaliar o esquema terapêutico dos pacientes e considerar a terapia concomitante com corticosteróides. O agravamento repentino e progressivo da asma é potencialmente uma ameaça à vida, devendo-se por isso considerar o início ou o aumento da corticoterapia. No caso de pacientes de risco, deve-se instituir o monitoramento diário do pico de fluxo expiratório (PFE). Assim como em outras terapias inalatórias, pode ocorrer broncoespasmo paradoxal, manifestado como aumento súbito da sibilância. Nesse caso, deve-se utilizar, de forma imediata, outra apresentação do produto ou outro broncodilatador inalatório de ação rápida. A terapia com Aerolin® spray deve ser descontinuada imediatamente, o paciente deve ser reavaliado e, se necessário, deve-se instituir um novo tratamento. O salbutamol, deve ser administrado cuidadosamente a pacientes com tireotoxicose. Os pacientes devem ser alertados a procurar orientação médica caso uma dose proveja eficaz de salbutamol não produza o alívio esperado por pelo menos três horas, a fim de que qualquer medida adicional necessária seja adotada. Como podem ocorrer eventos adversos associados a altas dosagens de salbutamol, os pacientes devem ser alertados para não aumentarem a dose ou a frequência de administração de Aerolin®, mesmo que o alívio usual não ocorra ou a duração de ação diminua. A terapia com agonistas beta-2 pode resultar em hipocalcemia potencialmente grave. O salbutamol e drogas betabloqueadoras não seletivas, como propranolol, não devem ser prescritos concomitantemente. O salbutamol não é contra-indicado para pacientes sob tratamento com inibidores da monoamina oxidase (IMAOs). Não há informações sobre os efeitos do salbutamol na fertilidade humana. Não foram observados efeitos adversos na fertilidade em animais. Gravidez e lactação: A administração de drogas durante a gravidez somente deve ser efetuada se o benefício esperado para a mãe for maior do que qualquer risco para o feto. O uso durante a lactação não é recomendado, pois o Aerolin® provavelmente será excretado no leite materno. Reações Adversas: Comum: cefaleia, tremor, taquicardia; Incomum: palpitações, câmbria muscular, irritação na boca e garganta; Raro: hipocalcemia, vasodilatação periférica. Muito raro: reações de hipersensibilidade incluindo: angioedema, urticária, broncoespasmo, hipotensão e desmaio; sensação de tensão muscular, hiperatividade, arritmia cardíaca incluindo fibrilação atrial, taquicardia supraventricular, extrasístole e broncoespasmo paradoxal. Superdosagem: Os sinais e sintomas mais comuns de superdosagem de salbutamol são resultados de eventos transitórios farmacologicamente associados aos beta-agonistas (ver Advertências e Precauções e Reações Adversas). Há risco de hipocalcemia na superdosagem de Aerolin® spray. Portanto, deve-se monitorar os níveis séricos de potássio. Acidose láctica tem sido relatada associada à doses terapêuticas elevadas, bem como overdose por terapia com betaagonista de curta duração, portanto, o monitoramento do lactato sérico elevado e consequentemente da acidose metabólica pode ser indicado (especialmente se houver persistência ou agravamento de taquipneia, apesar de resolução de outros sinais de broncoespasmo, tais como sibilos). Armazenagem: Mantenha o medicamento na embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da luz solar direta e congelamento. Para dados completos sobre a segurança do medicamento, a bula na íntegra deverá ser consultada e poderá ser solicitada à empresa através do serviço de Informação Médica da GSK (SAC 08007012233 e/ou medinfo@gsk.com). VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. GlaxoSmithKline Brasil Ltda. MS. 101702226 mBL_Aerolin_spr_ GDS24/PI08_NL_VPS03



Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma



DOENÇAS RESPIRATÓRIAS



CÓD. 103199
SERETIDE DISKUS
50/100MCG 60D
7896269901706

CÓD. 103200
SERETIDE DISKUS
50/250MCG 60 DOS
7896269901720

CÓD. 103204
SERETIDE DISKUS
50/500MCG 60 DOS
7896269901744



CÓD. 103201
SERETIDE SPRAY
25/125MCG 120DOSE
7896269955204

CÓD. 103202
SERETIDE SPRAY
25/250MCG 120DOSE
7896269955372

CÓD. 103203
SERETIDE SPRAY
25/50MCG 120DOSES
7896269955136



CÓD. 101519
FLIXOTIDE 250MCG
AER 60 DOSES
7896269900808

CÓD. 101520
FLIXOTIDE 50MCG
120DOSES AER
7896015516581

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
100062	AEROLIN XPE 120ML	7896269900075
100057	AEROFLUX EDULITO SOL 120ML	7896269900013
100063	AEROLIN 2MG C/20 COMP	7896269900037
100064	AEROLIN 4MG C/20 COMP	7896269900044
100449	BECLOSOL 50 MCG/ MG SUSP 200 DOS	7896269900211
101515	FLIXONASE 50MCG AQ NAS C/120 DOS	7896269900044
101516	FLIXONASE 50MCG AQ NAS C/60 DOSE	7896269900907

FLIXOTIDE® (propionato de fluticasona) é apresentado em dois inaladores distintos: Flixotide® DISKUS® e Flixotide® Spray, ambos para inalação oral apenas. Flixotide® DISKUS® é apresentado na forma de pó em duas concentrações, 50mcg e 250mcg, acondicionado em um dispositivo plástico em forma de disco, contendo um strip com 60 doses. O Diskus é lacrado em um invólucro laminado metálico que deve ser aberto apenas quando o medicamento for usado pela primeira vez. Composição: Cada dose contém: propionato de fluticasona (PF) 50mcg ou 250mcg. Excipiente: Lactose q.s.p. 1 dose. Flixotide® Spray é apresentado como aerossol com medidor de dose, em frascos contendo 60 ou 120 doses, que libera 50mcg ou 250mcg de uma suspensão de PF. Composição: Cada dose contém: PF 50mcg ou 250mcg e propelente HFA 134A q.s.p. 1 dose. Indicações: Flixotide® está indicado no tratamento da asma em adultos e crianças, e no tratamento da doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC). Posologia: ASMA: Adultos e adolescentes maiores de 16 anos: Flixotide® DISKUS® ou Spray 100mcg a 1000mcg de PF, 12/12h. Crianças maiores de 4 anos: Flixotide® DISKUS® ou Spray 50mcg a 200mcg de PF, 12/12h. Crianças de 1 a 4 anos: Recomenda-se Flixotide® Spray 100mcg de PF, 12/12h, administrado com auxílio de um espaçador com máscara. A dose pode, então, ser ajustada até que se atinja o controle, ou reduzida à dose efetiva mínima, de acordo com a resposta individual. DPOC: Adultos: 500mcg de PF, 12/12h. Não há necessidade de ajustar a dose em pacientes idosos ou nos que têm insuficiência hepática ou renal. Os pacientes devem ser orientados a procurar o médico caso observem que o alívio proporcionado por broncodilatadores de curta ação se torne menos efetivo ou que necessitem de um número maior de inalações do que o prescrito. O PF por inalação é recomendado para terapia profilática e deve ser utilizado regularmente, mesmo na ausência de sintomas. Contraindicações: O uso de Flixotide® é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula. Precauções: O aumento do uso de agonistas de receptores adrenérgicos β2 de curta ação para controle dos sintomas indica deterioração do controle da asma. A deterioração repentina e progressiva do controle da asma é potencialmente uma ameaça à vida e deve-se considerar aumento de corticoterapia. Efeitos sistêmicos podem ocorrer com o uso de corticóides inalatórios em altas doses por períodos prolongados, no entanto este efeito é mais frequentemente observado com o uso de corticóides orais. Alguns efeitos sistêmicos prováveis incluem síndrome de Cushing ou manifestações Cushingoides, supressão adrenal, retardado no crescimento de crianças e de adolescentes (crianças recebendo tratamento com corticoide inalatório a longo prazo devem ter seu crescimento monitorado), diminuição na densidade óssea, catarata, glaucoma e coriorretinopatia central serosa. Portanto, é importante que a dose de corticosteróides inalatórios seja mantida na dose mínima efetiva. Pacientes submetidos a situações de estresse (incluindo cirurgias) ou sob transferência de terapia com corticóides orais para via inalatória necessitam de cuidado especial e de monitorização regular da função adrenocortical. A suspensão da terapia sistêmica deve ser gradual e os pacientes podem necessitar de terapia complementar com corticosteróides em caso de crise. A substituição do tratamento com corticoide sistêmico pela terapia inalatória pode evidenciar alergias, tais como rinite alérgica ou eczema anteriormente controladas pela terapia sistêmica. O tratamento com Flixotide® Spray não deve ser interrompido abruptamente. Houve relatos raros de aumento nos níveis de glicose sanguínea. É necessário cuidado especial em pacientes com tuberculose pulmonar ativa ou quiescente. Houve relatos de interações medicamentosas com o ritonavir e, por isso, o uso concomitante destes deve ser evitado. Como em outras terapias inalatórias, pode ocorrer broncoespasmo paradoxal, após a dose. Este quadro deve ser imediatamente revertido com o uso de um broncodilatador de curta ação e o uso de Flixotide® deve ser interrompido. Verifique-se um aumento da notificação de pneumonia em estudos de pacientes com DPOC que receberam o PF na dose de 500 mcg. Interações medicamentosas: Sob concentrações normais, baixas concentrações plasmáticas do PF são alcançadas após inalação. Portanto, é improvável a ocorrência de interações medicamentosas clinicamente significativas. Houve relatos de interações medicamentosas clinicamente significativas em pacientes que receberam PF intranasal ou inalatório e ritonavir. Por isso, o uso concomitante com ritonavir deve ser evitado. Aconselha-se cautela ao coadministrar inibidores do CYP3A4 (p. ex. cetozanazol e entromonina), pois pode aumentar a exposição sistêmica ao PF. Gravidez e lactação: Há dados limitados em mulheres grávidas. O uso somente deve ser considerado se o benefício esperado para a mãe for maior que qualquer risco para o feto. Não existem estudos sobre a excreção de PF no leite materno. Nos seres humanos, os níveis plasmáticos após inalação de PF nas doses recomendadas parecem baixos. Reações adversas: Muito comum: candidíase orofaríngea. Comum: pneumonia em pacientes com DPOC, disfnia, contusão. Incomum: reações cutâneas de hipersensibilidade. Rara: candidíase esofágica. Muito rara: angioedema, dispnéia/broncoespasmo, reações anafiláticas. Síndrome de Cushing, supressão adrenal, retardado no crescimento, redução de densidade óssea, catarata, glaucoma, hiperglicemia, ansiedade, distúrbios do sono, mudanças comportamentais (hiperatividade e irritabilidade principalmente em crianças), broncoespasmo paradoxal. Superdosagem: A inalação de PF em doses muito acima daquelas recomendadas pode levar à supressão temporária da função adrenal, podendo levar a uma crise adrenal aguda, principalmente em crianças. Nestes casos, monitorar cuidadosamente e reduzir a dose gradualmente. Armazenagem: Manter o produto na embalagem original, em temperatura inferior a 30°C. Proteger da luz e congelamento. A bulacompleta do medicamento e outras informações estão à disposição, sob solicitação ao Departamento de Informações Médicas (0800 701 22 33 ou medinfo@gsk.com.br). VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. Reg. MS 101070197 mBL, Flixotide Diskus, posinal, GDS33, JPI1, L1140 e mBL, Flixotide Spray, aer, GDS33, JPI1, L1141. Seretide® xinafoato de salmeterol propionato de fluticasona. INDICAÇÕES: Seretide® está indicado no tratamento de manutenção da asma e doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC), incluindo bronquite crônica e enfisema pulmonar. POSOLOGIA: Asma – Adultos e adolescentes acima de 12 anos: Seretide® DISKUS®: 50/100, 50/250 ou 50/500mcg – duas inalações, duas vezes ao dia. Seretide® SPRAY: 25/50, 25/125 ou 25/250mcg – duas inalações, duas vezes ao dia. Crianças acima de 4 anos: Seretide® DISKUS®: 50/100 mcg – uma inalação, duas vezes ao dia. Seretide® SPRAY: 25/50 mcg – duas inalações, duas vezes ao dia. Seretide® DISKUS®: 50/250 a 50/500mcg, duas vezes ao dia. Seretide® SPRAY: 25/50 a 50/250mcg, duas vezes ao dia. CONTRAINDICAÇÕES: Uso em pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula. PRECAUÇÕES: Este medicamento pode causar dor. Seretide® não deve ser usado no alívio dos sintomas agudos e não deve ser suspenso abruptamente. Seretide® deve ser administrado com cautela a pacientes portadores de tuberculose pulmonar ativa ou quiescente, portadores de tireotoxicose, assim como em pacientes com doenças cardiovasculares. Verifique-se um aumento da notificação de pneumonia em estudos de pacientes com DPOC que receberam Seretide®. Pode ocorrer hipocalcemia transitória. Efeitos sistêmicos podem ocorrer com o uso de corticóides inalatórios em altas doses por períodos prolongados. Alguns efeitos sistêmicos prováveis incluem síndrome de Cushing ou manifestações Cushingoides, supressão adrenal, retardado no crescimento de crianças e de adolescentes (crianças devem ter seu crescimento monitorado), diminuição na densidade óssea, catarata, glaucoma e coriorretinopatia central serosa. Pacientes submetidos a situações de estresse ou em transferência de terapia de corticóides orais para via inalatória necessitam de cuidado especial e, por isso, a função adrenocortical deve ser monitorada. Houve relatos raros de aumento da glicemia. Como em outras terapias inalatórias, pode ocorrer broncoespasmo paradoxal, com aumento de sibilos. Nestes casos, o tratamento deve ser descontinuado. GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: O uso somente deve ser considerado se o benefício esperado para a mãe for maior que qualquer risco para o feto. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: O uso concomitante de β-bloqueadores seletivos e não seletivos deve ser evitado, a menos que existam razões suficientes para associação destes. Baixas concentrações plasmáticas do propionato de fluticasona são alcançadas após inalação, portanto, é improvável a ocorrência de interações medicamentosas clinicamente significativas. Efeitos sistêmicos foram observados em pacientes sob o uso de propionato de fluticasona e ritonavir, por isso, o uso concomitante deve ser evitado. A coadministração de inibidores potentes do CYP3A4 (p. ex. cetozanazol) pode aumentar a exposição sistêmica à fluticasona e ao salmeterol, podendo levar a um prolongamento do intervalo QTc. REAÇÕES ADVERSAS: Muito comum: cefaleia. Comuns: candidíase oral e orofaríngea, pneumonia (pacientes com DPOC). Incomuns: reações cutâneas de hipersensibilidade, dispnéia, catarata, hiperglicemia, ansiedade, distúrbios do sono, tremores, palpitações, taquicardia, fibrilação atrial, irritação na garganta, equimoses. Raras: reações anafiláticas, glaucoma, mudanças de comportamento, arritmias cardíacas, candidíase no esôfago. Dados pós-comercialização: Raras: reações de hipersensibilidade, síndrome de Cushing, supressão adrenal, retardado no crescimento em crianças e adolescentes, diminuição da densidade mineral óssea, distúrbios respiratórios, broncoespasmo paradoxal. SUPERDOSAGEM: Os sintomas de superdosagem para o salmeterol são tremor, cefaleia, taquicardia, elevação PAS e hipocalcemia. Doses elevadas de propionato de fluticasona podem levar à supressão temporária da função adrenal, podendo levar a uma crise adrenal aguda, principalmente em crianças. Não há tratamento específico para uma superdosagem de salmeterol e propionato de fluticasona. Se ocorrer superdosagem, os pacientes devem ser tratados com terapia de suporte e acompanhamento adequado, se necessário. Para dados completos sobre a segurança do medicamento, a bula na íntegra deverá ser consultada e poderá ser solicitada à empresa através do Departamento de Informações Médicas da GSK (0800 701 22 33 ou medinfo@gsk.com). VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. Reg. MS 101070230 mBL, Seretide, Diskus, posinal, GDS35, JPI20, L1124 e mBL, Seretide, Spray, sus, pos prop., GDS35, JPI19, L1125.



Mais vendidos



DOENÇAS RESPIRATÓRIAS



CÓD. 107235
ANORO 62,5/25 MCG
C/30 DOSES
7896015529086



NOVO

CÓD. 111155
TRELEGY 100+62,5+25 MCG
C/30 DOSES
7896015591212



CÓD. 109248
VANISTO 62,5 MCG 30
DOSES + INAL
7896015529284



CÓD. 106161
RELVAR ELLIPTA
100+25 MCG 30 DOSE
7896015528829



CÓD. 106162
RELVAR 200/25 MCG 30
DOSES
7896015528843

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

VANISTO® (brometo de umecidínio). INDICAÇÕES: Tratamento de manutenção da broncodilação para alívio dos sintomas associados à doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC). Em combinação com um corticosteroide inalatório/agonista do receptor beta2-adrenérgico de ação prolongada, é indicado para manutenção da broncodilação na DPOC. O umecidínio foi inicialmente estudado em combinação com furato de fluticasona/vilanterol ou propionato de fluticasona/salmeterol. POSOLOGIA: Adultos acima de 18 anos: uma inalação uma vez ao dia. CONTRAINDICAÇÕES: Pacientes com alergia grave à proteína do leite ou hipersensibilidade a qualquer componente da fórmula. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES: Vanisto® não deve ser usado para alívio de sintomas agudos. Como ocorre com outras terapias inalatórias, a administração de Vanisto® pode produzir broncoespasmo paradoxal. Efeitos cardiovasculares tais como arritmia cardíaca, fibrilação atrial e taquicardia, podem ser observados após a administração de Vanisto®. Deve-se ter cautela em pacientes com glaucoma de ângulo estreito ou retenção urinária. Não é necessário nenhum ajuste de dose em pacientes com mais de 65 anos, em pacientes com insuficiência renal e em pacientes com insuficiência hepática leve a moderada. Este medicamento contém lactose. GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: Vanisto® só deve ser usado durante a gravidez se o benefício esperado para a mãe justificar o risco para o feto. Não se tem conhecimento se o umecidínio é excretado no leite humano. Deve-se avaliar a descontinuação da amamentação ou da terapia com Vanisto®. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: O umecidínio é um substrato do transportador da P-gp e de CYP2D6. Não se verificou efeito do vanilantol, sobre a Cmax do umecidínio. Não se observou nenhuma diferença clinicamente significativa de exposição sistêmica a umecidínio (500 mcg), depois de doses inalatórias repetidas diariamente, em indivíduos com metabolizadores CYP2D6 normais e fracos. Outros medicamentos que contêm um antagonista muscarínico de curta ou longa ação podem interagir com Vanisto®. REAÇÕES ADVERSAS: Comuns: Nasofaringite, infecção do trato respiratório superior, faringite, infecção do trato respiratório inferior, tosse, artralgia, meliça, dor abdominal, dor de dente, contusão e taquicardia. Dados pós-comercialização: Comuns: disgeusia. Incomuns: reações de hipersensibilidade, incluindo rash, urticária e prurido. Raras: reações de hipersensibilidade como anafilaxia e angioedema, visão turva, dor ocular, glaucoma, retenção urinária e disúria. SUPERDOSAGEM: Pode produzir sinais e sintomas relacionados às ações farmacológicas dos seus componentes individuais. Para dados completos sobre a segurança do medicamento, a bula na íntegra deverá ser consultada e poderá ser solicitada à empresa através do Departamento de Informações Médicas da GSK (0800 701 22 33 ou medinfo@gsk.com). VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. Reg MS: 101070323.mBL_Vanisto_poinalacao_GDS05BPI01.L2555. **TRELEGY®** (furato de fluticasona/trifenatato de vilanterol). INDICAÇÕES: É indicado para o tratamento de manutenção da broncodilação em pacientes adultos com doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC) moderada (e um histórico documentado de ≥ 2 exacerbações moderadas ou ≥ 1 exacerbação grave nos últimos 12 meses). **TRELEGY®** (furato de fluticasona/umecidínio/vilanterol). INDICAÇÕES: É indicado para o tratamento de manutenção da broncodilação de longo prazo, para aliviar os sintomas de pacientes com doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC), que inclui bronquite crônica e enfisema. POSOLOGIA: Adultos maiores de 18 anos: 62,5/25 mcg - uma inalação, uma vez ao dia. CONTRAINDICAÇÕES: Em pacientes com alergia grave à proteína do leite ou que tenham hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula. PRECAUÇÕES: Anoro® não foi estudado em pacientes com asma, portanto o seu uso não é recomendado para esses pacientes. A administração de Anoro®, assim como outras terapias inalatórias, pode produzir broncoespasmo paradoxal, que pode trazer risco à vida. Nesses casos, o tratamento deve ser descontinuado. Anoro® deve ser usado com cautela em pacientes com doença cardiovascular grave, glaucoma de ângulo estreito, retenção urinária, distúrbios convulsivos, tireotoxicose, diabetes mellitus e cetoacidose. Não foram observados efeitos clinicamente relevantes sobre os níveis de potássio e glicose plasmática. GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: Anoro® deve ser usado durante a gravidez somente se o benefício esperado para a mãe justificar o risco potencial para o feto. Não se tem conhecimento se o umecidínio e o vilanterol, são excretados no leite humano. Entretanto, outros beta2-agonistas são detectados no leite humano. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: A coadministração de Anoro® com outros antagonistas muscarínicos de longa ação e agonistas beta2-adrenérgicos de longa ação não é recomendada. O tratamento concomitante com derivados da metilxantina, corticosteroides, diuréticos não poupadores de potássio, inibidores da monoamina oxidase e antidepressivos tricíclicos deve ser feito com cautela. O uso concomitante de beta-bloqueadores seletivos e não-seletivos deve ser evitado, a menos que existam razões suficientes para associação destes. Deve-se tomar cuidado ao coadministrar com inibidores potentes do CYP3A4 (p. ex. cetozanazol e ritonavir), pois há a possibilidade de aumento da exposição sistêmica ao vilanterol, o que pode causar aumento das reações adversas. REAÇÕES ADVERSAS: Comuns: pneumonia, infecção do trato urinário, sinusite, nasofaringite, infecção do trato respiratório superior, tosse, dor orofaríngea, constipação, boca seca. Incomuns: fibrilação atrial, taquicardia supraventricular, taquicardia. Dados pós-comercialização: Comuns: dor torácica. Incomuns: reações de hipersensibilidade, incluindo rash, urticária, angioedema, visão turva, glaucoma, pressão intraocular aumentada, broncoespasmo paradoxal, retenção urinária e disúria. SUPERDOSAGEM: Pode produzir sinais e sintomas relacionados às ações individuais dos antagonistas muscarínicos inalatórios (boca seca, perturbações de acomodação visual e taquicardia) ou dos beta2-agonistas (tremor, dor de cabeça e taquicardia). Não existe tratamento específico para superdosagem; o paciente deve ser tratado com medidas de suporte e monitorado adequadamente quando necessário. Para dados completos sobre a segurança do medicamento, a bula na íntegra deverá ser consultada e poderá ser solicitada à empresa através do Departamento de Informações Médicas da GSK (0800 701 22 33 ou medinfo@gsk.com). VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. Reg MS: 101070318.mBL_Anoro_poinalacao_GDS05, JP06, L0815. **RELVAR® ELLIPTA®** (trifenatato de vilanterol/furato de fluticasona). INDICAÇÕES: Relvar® é indicado no tratamento de manutenção da asma cujo uso do produto em combinação (corticosteroide inalatório e um agonista seletivo do receptor beta2-adrenérgico de ação prolongada) é apropriado: pacientes não adequadamente controlados com corticosteroide inalatório e quando necessário agonista seletivo do receptor beta2-adrenérgico de curta ação e pacientes que já foram adequadamente controlados com corticosteroide inalatório e agonista beta2 de ação prolongada (LABA) e no tratamento sintomático da doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC). POSOLOGIA: Relvar® deve ser utilizado regularmente, mesmo quando os pacientes estejam assintomáticos. Pacientes devem ser reavaliados regularmente para o adequado ajuste posológico e controle da asma. Adultos e adolescentes com 12 anos de idade ou mais: 25/100 ou 25/200 mcg - uma inalação, uma vez ao dia. DPOC (Adultos acima de 18 anos): 25/100 mcg - uma inalação, uma vez ao dia. A dose de 25/200 mcg não é indicada para pacientes com DPOC. Após a inalação, o paciente deve lavar a boca com água, sem engolir. CONTRAINDICAÇÕES: Em pacientes com alergia grave à proteína do leite ou que tenham hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula. PRECAUÇÕES: Relvar® não deve ser usado no alívio dos sintomas agudos. O tratamento com Relvar® não deve ser suspenso sem a supervisão de um médico uma vez que os sintomas podem reaparecer após a interrupção. Eventos adversos relacionados à asma e exacerbações podem ocorrer durante o tratamento com Relvar® Ellipta®. Pode ocorrer broncoespasmo paradoxal, com aumento imediato no chado apósa dose. Este sintoma deve ser tratado imediatamente com a inalação de um broncodilatador de ação rápida. Relvar® deve ser interrompido imediatamente, o paciente avaliado e aplicado tratamento alternativo, se necessário. Deve ser usado com cautela em pacientes com doença cardiovascular grave, glaucoma de ângulo estreito ou retenção urinária, distúrbios convulsivos, tireotoxicose, diabetes mellitus e cetoacidose. Não foram observados efeitos clinicamente relevantes sobre os níveis de potássio e glicose plasmática. GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: Relvar® deve ser usado durante a gravidez somente se o benefício esperado para a mãe justificar o risco potencial para o feto. Não se tem conhecimento se o umecidínio e o vilanterol, são excretados no leite humano. Entretanto, outros beta2-agonistas são detectados no leite humano. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: A coadministração de Relvar® com outros antagonistas muscarínicos de longa ação e agonistas beta2-adrenérgicos de longa ação não é recomendada. O tratamento concomitante com derivados da metilxantina, corticosteroides, diuréticos não poupadores de potássio, inibidores da monoamina oxidase e antidepressivos tricíclicos deve ser feito com cautela, a menos que existam razões suficientes para associação destes. Relvar® não deve ser usado em associação com outros beta2-adrenérgicos de longa ação. Deve-se tomar cuidado ao coadministrar com inibidores potentes do CYP3A4 (p. ex. cetozanazol e ritonavir), pois há a possibilidade de aumento da exposição sistêmica tanto ao furato de fluticasona quanto ao vilanterol, o que pode causar aumento das reações adversas. O aumento da exposição ao vilanterol não foi associado ao prolongamento do intervalo QTc ou ao aumento nos efeitos sistêmicos relacionados à beta-agonistas na frequência cardíaca e potássio no sangue. GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: O uso somente deve ser considerado se o benefício esperado para a mãe for maior do que qualquer possível risco para o feto. Há informações limitadas sobre a excreção de furato de fluticasona ou trifenatato de vilanterol e/ou seus metabólitos no leite humano. Entretanto, outros corticosteroides e beta2-agonistas são detectados no leite humano. REAÇÕES ADVERSAS: Comuns: sinusite, nasofaringite, cefaleia. Comuns: infecção do trato respiratório superior, bronquite, gripe, candidíase oral e de garganta, dor orofaríngea, sinusite, faringite, rinite, tosse, dor de dente, dor abdominal, dor nas costas, febre, pneumonia, fraturas. Incomuns: Exatossites. Dados pós-comercialização: Reações comuns: espasmos musculares. Reações raras de hipersensibilidade incluindo anafilaxia, angioedema, rash, urticária e tremor. SUPERDOSAGEM: Uma superdosagem de Relvar® pode produzir sinais e sintomas devido às ações dos componentes individuais presentes na formulação. Os sintomas que podem ocorrer com o uso de quaisquer corticosteroides inalatórios (ex. furato de fluticasona) em altas doses incluem: Síndrome de Cushing, supressão do eixo HPA, diminuição da densidade mineral óssea, retardado no crescimento em crianças e adolescentes, catarata e glaucoma e mais raramente hiperglicemia, psicose, ansiedade e depressão. Não há tratamento específico para superdosagem com Relvar®, mas o paciente deve receber tratamento auxiliar com monitoramento adequado, se necessário. Para dados completos sobre a segurança do medicamento, a bula na íntegra deverá ser consultada e poderá ser solicitada à empresa através do Departamento de Informações Médicas da GSK (0800 701 22 33 ou medinfo@gsk.com). VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. Reg MS: 101070299.mBL.L262_Relvar_poinalacao_EU_GDS05.



Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma

Hypera
pharma

ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



DOENÇAS RESPIRATÓRIAS



VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
102839	PREDSIM 5MG C/10 COMP	7891142177032



CÓD. 102838
PREDSIM 20MG
C/10 COMP
7891142177056



CÓD. 110280
PREDSIM 20MG
C/20 COMP
7891142200143



CÓD. 102837
PREDSIM SOL
60ML
7891142177162



CÓD. 102836
PREDSIM SOL
100ML
7891142177155

PREDSIM 40MG

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
Dosagem exclusiva de 40mg.



CÓD. 102840
PREDSIM 5MG
C/20 COMP
7891142177049



CÓD. 105614
PREDSIM 40MG
C/7 COMP
7891142177216



CÓD. 110281
PREDSIM 40MG
C/10 COMP
7891142177209



CÓD. 102835
PREDSIM GTS
20ML
7891142177124

PREDSIM GOTAS

BENEFÍCIO PARA O
CONSUMIDOR: a versão
infantil é sem açúcar
e sem corantes.



CÓD. 107800
ÁRIA 5MG C/ 30
COMP MAST
7899640800094



CÓD. 107801
ÁRIA 4MG C/30
COMP MAST
7899640800049



CÓD. 107802
ÁRIA 10MG C/30
COMP REV
7899640806010



CÓD. 101950
KOIDE ELIXIR
120ML
7899640807178



CÓD. 101949
KOIDE D XPE
120ML
7899640807192



CÓD. 101951
KOIDE X ELIXIR
120ML
7899640807147

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ÁRIA (Montelucaste de Sódio) Indicação: Ária (montelucaste de sódio) é indicado para o tratamento de Asma, incluindo a prevenção dos sintomas de asma durante o dia e noite. Ária (montelucaste de sódio) também previne o estreitamento das vias aéreas causado pelo exercício, rinite alérgica, incluindo sintomas diurnos e noturnos como congestão nasal, coriza, coceira nasal e espirros, congestão nasal ao despertar, dificuldade de dormir e despertares noturnos, lacrimejamento, coceira, vermelhidão e inchaço dos olhos. Contraindicação: Este medicamento é contraindicado em caso de alergia a qualquer um de seus componentes. MS 194270031. **KÓIDE** (betametasona) Indicação: serve para várias doenças das glândulas, dos ossos e músculos, do colágeno, da pele, alérgicas, dos olhos, respiratórias, do sangue, em mucosas e outras doenças sensíveis ao tratamento com corticoides (substâncias usadas como anti-inflamatórios). Você deve usar Kóide® (betametasona) juntamente com os outros medicamentos prescritos pelo seu médico, e não em substituição a eles. Contraindicação: Não utilize Kóide® (betametasona) se você tem infecções não controladas, infecções por fungos afetando todo o organismo, reação alérgica à betametasona ou a outros corticosteroides, ou a qualquer um dos componentes da fórmula deste produto. MS 194270067. **KOIDE X** (betametasona) Indicação: Este medicamento é destinado ao tratamento de condições nas quais os efeitos anti-inflamatórios e imunossupressores (diminuição da atividade de defesa do organismo) dos corticosteroides (classe medicamentosa da dexametasona) são desejados, incluindo distúrbios reumáticos/artríticos, cutâneos (da pele), oculares, glandulares, pulmonares, sanguíneos e gastrointestinais. Contraindicações: Koidexa® (dexametasona) é contraindicado nos casos de infecções fúngicas sistêmicas (infecções no organismo causadas por fungos), hipersensibilidade (alergia) a sulfônios ou a qualquer outro componente do medicamento e administração de vacinas de vírus vivo. MS 194270063. **PREDSIM**® - prednisolona. Indicações: Predsim® é indicado como agente anti-inflamatório e imunossupressor em patologias cujos mecanismos fisiopatológicos envolvam processos inflamatórios e/ou autoimunes, para o tratamento de condições endócrinas (glândulas), e em composição de esquemas terapêuticos em algumas neoplasias. Contraindicações: Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes alérgicos à prednisolona ou a qualquer outro componente da fórmula, e para pacientes com infecções fúngicas sistêmicas ou infecções não controladas. MS 178170809.



Mais vendidos



DOR E FEBRE

Medicamentos que atuam no alívio da dor e da febre bem como no mal-estar causado por essas condições.



mega INVERNO

panpharma



DOR E FEBRE



CÓD. 400045

ADVIL 200MG 50X2 COMP
7891045040501

CÓD. 400042

ADVIL 200MG C/20 COMP
7891045038386



ADVIL 400MG

BENEFÍCIO PARA VAREJO: o blister com 3 cápsulas corresponde à 49% da demanda



CÓD. 403876

ADVIL 400MG
20X3 CAPS
7891268044171



CÓD. 106539

ADVIL 400MG 16CP
7891045043588



CÓD. 402983

ADVIL 400MG
C/20 CAPS
7891045043762



CÓD. 400043

ADVIL EXTRA ALIV
400MG C/8 CAPS
7891045043564

ADVIL 200MG/400MG - ibuprofeno. Indicações: Advil está indicado para alívio temporário da febre e de dores de leve a moderada intensidade, como: dor de cabeça; dor nas costas; dor muscular; cólica menstrual; de gripes e resfriados comuns; dor de artrite; dor de dente. Contraindicações: Não usar este medicamento se houver história anterior de alergia ao ibuprofeno ou a qualquer componente da fórmula, ao ácido acetilsalicílico ou a qualquer anti-inflamatório não esteroide (AINE). Não deve ser usado por pessoas com história prévia ou atual de úlcera gastroduodenal (do estômago ou duodeno) ou sangramento gastrointestinal. Não deve ser usado durante os últimos 3 meses de gravidez. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS 12110.0455.



Mais vendidos

DOR E FEBRE



mega INVERNO

panpharma

gsk
OTC

DOR E FEBRE



CÓD. 402461
CATAFLAMPRO XT
EMUGEL 50GR
7896261019331

CÓD. 402280
CATAFLAMPRO XT EMUGEL
2% 100G
7896261019348



CÓD. 402152
CATAFLAM SPORT
ICE AEROSOL 120G
7896261018563

CÓD. 402151
CATAFLAM SPORT
ICE AEROSOL 60G
7896261018303

CATAFLAM SPORT ICE

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
anti-inflamatório tópico,
não agride o estômago

CATAFLAMPRO

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
tripla ação. Alivia a dor,
trata a inflamação e acelera
a recuperação.



CÓD. 400263
CATAFLAMPRO EMUGEL
30GR
7896261014244



CÓD. 400265
CATAFLAMPRO
EMUGEL 60G
7896261014268



CÓD. 401796
CATAFLAMPRO 11,6MG/G
EMUGEL 150
7896261018310

CÓD. 400258
CATAFLAMPRO
AER 60G
7896261005723



SONRIDOR CAF

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:

- Cafeína potencializa 37% a ação do paracetamol;
- Não irrita o estômago;
- Analgésico e antitérmico.



CÓD. 401209
SONRIDOR CAF 12
ENV C/2 COMP EFV
7896015517106



CÓD. 401211
SONRIDOR 12 ENV
C/2 COMP EFV
7896015500016

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
401210	SONRIDOR CAF 15 ENV C/4 COMP EFV	7896015517069

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

CATAFLAMPRO AEROSSOL - diclofenaco dietilamônio. Indicações: CATAFLAMPRO AEROSSOL é indicado para aliviar a dor e diminuir a inflamação e o inchaço em diversas condições dolorosas, tais como: Lesões musculares, articulares (por exemplo: entorses, distensões, contusões) ou tendinites; Dor de osteoartrite. Contraindicações: Não use CATAFLAMPRO AEROSSOL se: - Você for alérgico ao diclofenaco ou a outro anti-inflamatório não esteroidal usado no tratamento da dor, febre ou inflamação, como o ibuprofeno, a aspirina ou qualquer outro excipiente presente neste medicamento. Se você não tiver certeza, procure um médico ou farmacêutico. - Os sintomas de reação alérgica a estes medicamentos podem incluir: chiado ou falta de ar (asma), erupção cutânea com formação de bolhas ou urticária, inchaço da face ou da língua, nariz escorrendo. - Se você estiver nos 3 últimos meses de gravidez. Este medicamento é contraindicado para menores de 14 anos. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. MS 101070328 **CATAFLAMPRO EMUGEL / CATAFLAMPRO EMUGEL XT** - Diclofenaco Dietilamônio - Indicações: É indicado para aliviar a dor e diminuir a inflamação e o inchaço em diversas condições dolorosas, tais como: Lesões musculares, articulares (por exemplo: entorses, distensões, contusões) ou tendinites; Dor de osteoartrite. Contraindicações: Não use se: Você for alérgico ao diclofenaco ou a outro anti-inflamatório não esteroidal usado no tratamento da dor, febre ou inflamação, como o ibuprofeno, a aspirina ou qualquer outro excipiente presente nestes medicamentos. Se você não tiver certeza, procure um médico ou farmacêutico. Os sintomas de reação alérgica a estes medicamentos podem incluir: Chiado, respiração ou falta de ar (asma), erupção cutânea com formação de bolhas ou urticária, inchaço da face ou da língua, nariz escorrendo. Se você estiver nos 3 últimos meses de gravidez. MS 101070328 **SONRIDOR®** (MS 101070169) **SONRIDOR CAF** (MS 101070220) - ibuprofeno. Indicações: Sonridor® é indicado para aliviar a dor e a dor de intensidade leve a moderada, incluindo dor de cabeça, enxaqueca, dor muscular esquelética, cólicas menstruais, dor de garganta, dor de dente, dor pós-procedimentos odontológicos, dor e febre após vacinação, e dor de osteoartrite. Contraindicações: Você não deve usar este medicamento se você tiver história de alergia ao paracetamol ou a qualquer outro componente da fórmula.



Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma

Hypera
pharma



DOR E FEBRE



CÓD. 400068
ALIVIUM 100MG GTS
20ML
7891142115492



CÓD. 403081
ALIVIUM 400MG
BLISTER 32X3 CAPS
7891142203410

CÓD. 400069
ALIVIUM 400MG C/10
COMP
7891142115430

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
400071	ALIVIUM 600MG BLISTER 24x4 COMP	7891142115348
402960	ALIVIUM 400MG BLISTER 64X3 COMP	7891142115447



CÓD. 403082
ALIVIUM 400MG
C/10 CAPS GEL
7891142201638



CÓD. 403730
ALIVIUM 400MG
C/20 CAPS GEL
7891142203434



CÓD. 403080
ALIVIUM 400MG
C/8 CAPS GEL
7891142201621



CÓD. 400070
ALIVIUM 50MG
GTS 30ML
7891142115478



CÓD. 400067
ALIVIUM SUSP
ORAL 100ML
7891142115508



CÓD. 403083
ALIVIUM 600MG C/10 CAPS GEL
7891142115126



CÓD. 400073
ALIVIUM 600MG
C/10 COMP
7891142115386



CÓD. 403731
ATROFEM 400MG
C/48 CAPS GEL
7896094914995

CÓD. 403732
ATROFEM 400MG
C/10 CAPS GEL
7896094914971

ATROFEM

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
alívio rápido a partir de 10 minutos e efeito prolongado por até 8h

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ALIVIUM® CÁPSULA MOLE MS 178170826 **ALIVIUM® SUSPENSÃO/COMPRIMIDOS REVESTIDOS/GOTAS** MS 178170807 - ibuprofeno. Indicações: Alivium® está indicado no alívio temporário da febre e de dores de leve a moderada intensidade como: dor de cabeça; dor nas costas; dor muscular; enxaqueca; cólica menstrual; de gripes e resfriados comuns; dor de artrite; dor de dente. Contraindicações: Não usar este medicamento se houver história anterior de alergia ao ibuprofeno ou a qualquer componente da fórmula, ao ácido acetilsalicílico ou a qualquer anti-inflamatório não esteroide (AINE). Não deve ser usado por pessoas com história prévia ou atual de úlcera gastroduodenal (do estômago ou duodeno) ou sangramento gastrointestinal. Não deve ser usado durante os últimos 3 meses de gravidez. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. **ATROFEM®** - ibuprofeno. Indicações: Atrofem® está indicado no alívio temporário da febre e de dores de leve a moderada intensidade como: dor de cabeça; dor nas costas; dor muscular; enxaqueca; cólica menstrual; de gripes e resfriados comuns; dor de artrite; dor de dente. Contraindicações: Não usar este medicamento se houver história anterior de alergia ao ibuprofeno ou a qualquer componente da fórmula, ao ácido acetilsalicílico ou a qualquer anti-inflamatório não esteroide (AINE). Não deve ser usado por pessoas com história prévia ou atual de úlcera gastroduodenal (do estômago ou duodeno) ou sangramento gastrointestinal. Não deve ser usado durante os últimos 3 meses de gravidez. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS 178170851.



Mais vendidos

DOR E FEBRE



**mega
INVERNO**



DOR E FEBRE



CÓD. 403829
ATROVERAN DIP 1G
C/20 COMP
7896094915381

CÓD. 403830
ATROVERAN DIP
GOTAS C/20ML
7896094917460

CÓD. 400213
CAFILISADOR
BLISTERS 25X4 COMP
7897322706931



CÓD. 400214
CAFILISADOR
C/16 COMP
7897322706528

DORIL

**BENEFÍCIO PARA
CONSUMIDOR:**

indicado para as dores
de cabeça em geral



CÓD. 400436
DORIL 25X6 COMP
7896094901254

CÓD. 401989
DORIL C/20 COMP
7896094904675



CÓD. 403770
DORIL DC 500
C/100 COMP
7896094917330

CÓD. 403771
DORIL DC 500 C/16 COMP
7896094917323

DORIL DC 500

**BENEFÍCIO PARA
CONSUMIDOR:**
indicado para as dores
de cabeça tensionais

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

ATROVERAN® DIP GOTAS MS 17817.0862. **ATROVERAN® DIP COMPRIMIDOS** MS 17817.0858 - dipirona monodratada. Indicações: Atroveran® Dip é um medicamento à base de dipirona, utilizado no tratamento da dor e febre. Tempo médio de início de ação: 30 a 60 minutos após a administração e geralmente duram aproximadamente 4 horas. Contraindicações: Atroveran® Dip não deve ser utilizado caso você tenha: Alergia ou intolerância à dipirona ou a qualquer um dos componentes da formulação ou a outras pirazolidinas (ex.: fenazona, propifenazona, isopropilaminofenazona, fenilbutazona, oxifentbutazona) incluindo, por exemplo, experiência prévia de agranulocitose (diminuição acentuada na contagem de glóbulos brancos do sangue) com uma destas substâncias; Função da medula óssea prejudicada (ex.: após tratamento citotático) ou doenças do sistema hematopoiético (responsável pela produção das células sanguíneas). Desenvolvido broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito) ou outras reações anafilatóides, como urticária (erupção na pele que causa coceira), rinite (irritação e inflamação da mucosa do nariz), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas) depois do uso de medicamentos para dor (ex.: salicilatos, paracetamol, diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Porfiria hepática aguda intermitente (doença metabólica que se manifesta através de problemas na pele e/ou com complicações neurológicas), pelo risco de indução de crises de porfiria; Deficiência congênita da glicose-6-fosfato-desidrogenase (G6PD), pelo risco de hemólise (destruição dos glóbulos vermelhos, o que pode levar à anemia). Gravidez e amamentação. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. **CAFILISADOR®** - dipirona, cafeína. Indicações: Este medicamento é destinado como analgésico especialmente para o tratamento de dores de cabeça e enxaqueca. Contraindicações: Contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula do produto. Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentem problemas renais (nos rins), no coração, nos vasos sanguíneos, no fígado e problemas específicos no sangue tais como agranulocitopenia (diminuição dos glóbulos brancos) e deficiência genética da enzima glicose-6-fosfato desidrogenase. Também está contraindicado nos casos de hipersensibilidade aos derivados pirazólicos (como a fenilbutazona) ou ao ácido acetilsalicílico, particularmente, naqueles pacientes nos quais o ácido acetilsalicílico acarreta crises de asma, urticária, coceira ou rinite aguda, história de agranulocitose (problemas específicos no sangue) independente da origem, porfiria (doença congênita caracterizada por coloração arroxeada nos fluidos corporais durante os ataques). Pacientes com presença de úlcera gastroduodenal não devem fazer uso deste medicamento. Este medicamento é contraindicado nos três primeiros meses de gravidez e após esse período, só deve ser empregado nos casos de absoluta necessidade e sob orientação médica. MS 17817.0097. **DORIL®** - ácido acetilsalicílico, cafeína. Indicações: Doril® é indicado como analgésico e antipirético, especialmente para o tratamento de dores, redução da febre e dor de cabeça. Contraindicações: Doril® é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade ao ácido acetilsalicílico, a outros salicilatos ou a qualquer outro componente da fórmula do produto. Este medicamento é contraindicado para pacientes predispostos a dispepsias (indigestão) ou salivamente portadores de alguma lesão da mucosa gástrica (úlceras). Também é contraindicado para pacientes com intolerância gástrica ao ácido acetilsalicílico e portadores de lesão hepática grave, além de pacientes hemofílicos (com problemas de sangramento). Deve-se tomar cuidado em pacientes com função renal comprometida. Doril® é contraindicado nos três primeiros meses de gravidez e após esse período, só deve ser empregado nos casos de absoluta necessidade e sob orientação médica. Sua utilização também é contraindicada em grávidas no final da gestação por prolongar o tempo de sangramento favorecendo a ocorrência de hemorragias. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. A terapia com o ácido acetilsalicílico deverá ser suspensa, no mínimo, 2 semanas antes de cirurgias. Este medicamento é contraindicado em caso de suspeita de dengue, pois pode aumentar o risco de sangramentos. MS 17817.0007. **DORIL® DC 500** - dipirona + cafeína. Indicações: Este medicamento é destinado como analgésico especialmente para o tratamento de dores de cabeça e enxaqueca. Contraindicações: Contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula do produto. Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentem problemas renais (nos rins), no coração, nos vasos sanguíneos, no fígado e problemas específicos no sangue tais como agranulocitopenia (diminuição dos glóbulos brancos) e deficiência genética da enzima glicose-6-fosfato desidrogenase. Também está contraindicado nos casos de hipersensibilidade aos derivados pirazólicos (como a fenilbutazona) ou ao ácido acetilsalicílico, particularmente, naqueles pacientes nos quais o ácido acetilsalicílico acarreta crises de asma, urticária, coceira ou rinite aguda, história de agranulocitose (problemas específicos no sangue) independente da origem, porfiria (doença congênita caracterizada por coloração arroxeada nos fluidos corporais durante os ataques). Pacientes com presença de úlcera gastroduodenal não devem fazer uso deste medicamento. Este medicamento é contraindicado nos três primeiros meses de gravidez e após esse período, só deve ser empregado nos casos de absoluta necessidade e sob orientação médica. MS 17817.0859.



Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma

Hypera
pharma



DOR E FEBRE

DORIL ENXAQUECA

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
indicado para as dores de cabeça intensas e enxaquecas.



CÓD. 402891
DORIL ENXAQUECA C/18 COMP REV
7896094908529



CÓD. 402571
DORIL ENXAQUECA 25X4 COMP
7896094906310

CÓD. 400776
LISADOR 25X4 COMP
7897322706320



CÓD. 400777
LISADOR 25X8 COMP
7897322701752



CÓD. 403462
LISADOR DIP 1G 25X8 COMP
7896094916296



CÓD. 400773
LISADOR C/16 COMP
7897322702209



CÓD. 402736
LISADOR C/24 COMP
7897322707211



CÓD. 403461
LISADOR DIP 1G 25X4 COMP
7896094916289

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
404011	LISADOR DIP 500MG/ML GTS 20ML	7896094919396
400774	LISADOR GTS 15ML - FR PLASTICO	7897322704494
400775	LISADOR GTS 20ML	7897322702025
102087	LISADOR INJ C/50 AMP 2ML	7896094919396

CÓD. 403463
LISADOR DIP 1G C/10 COMP
7896094916227



CÓD. 403460
LISADOR DIP 1G C/20 COMP
7896094916234

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

DORIL ENXAQUECA - ácido acetilsalicílico, paracetamol, cafeína. Indicações: DORIL ENXAQUECA é indicado para o alívio de dores leves a moderadas tais como: dor de cabeça, dores causadas por resfriados ou sinusite, artrite; dores musculares, dor de dente, dismenorria (cólicas pré-menstruais e menstruais) e enxaqueca. Contraindicações: Não tome DORIL ENXAQUECA se você for alérgico ou hipersensível a qualquer um dos componentes da fórmula descritos no item "Composição". Se você já teve reações alérgicas a qualquer outro analgésico/antipirético (reductor da febre). Se você faz uso concomitante com qualquer outro produto que contenha paracetamol. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. **LISA-DOR®** - dipirone + clonidrato de prometazina + clonidrato de adifenina. Indicações: Lisador® é indicado para o tratamento de manifestações dolorosas em geral, como antipirético (estados febris), nas dores em geral como cólicas do trato gastrointestinal, cólicas nos rins e fígado, dores de cabeça, dores musculares, articulares e pós-operatórias. Contraindicações: Contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula do produto. É desaconselhável o seu uso durante a gravidez devido aos riscos de efeitos sobre o sistema cardiovascular fetal, principalmente no terceiro trimestre de gravidez e amamentação. **LISADOR® DIP GOTAS** MS 178170060. **LISADOR® DIP COMPRIMIDO** MS 178170842 - dipirone monohidratada. Indicações: Este medicamento é indicado como analgésico (para dor) e antitérmico (para febre). Contraindicações: Lisador® Dip não deve ser utilizado caso você tenha - alergia ou intolerância à dipirone ou a qualquer um dos componentes da formulação ou a outras pirazolidonas ou a pirazolidinas (ex: fenazona, propifenazona, isopropilaminofenazona, fenilbutazona, oxifenbutazona) incluindo, por exemplo, experiência prévia de agranulocitose (diminuição acentuada na contagem de glóbulos brancos do sangue) com uma destas substâncias; - função da medula óssea prejudicada ou doenças do sistema hematopoiético (responsável pela produção das células sanguíneas); - desenvolvido broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito) ou outras reações anafilatóides, como urticária (erupção na pele que causa coceira), rinite (irritação e inflamação da mucosa do nariz), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas) depois do uso de medicamentos para dor (ex: salicilatos, paracetamol, diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno); - porfiria hepática aguda intermitente (doença metabólica que se manifesta através de problemas na pele e/ou com complicações neurológicas) pelo risco de indução de crises de porfiria; - deficiência congênita da glicose-6-fosfato-desidrogenase (G6PD), pelo risco de hemólise (destruição dos glóbulos vermelhos, o que pode levar à anemia); - gravidez e amamentação.



Mais vendidos

DOR E FEBRE



CÓD. 109952
MIORRELAX 25X4 COMP
7896714272665

mega INVERNO

panpharma

Hypera
pharma

MIORRELAX

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
tripla ação, sua fórmula combina relaxante muscular, analgésico e cafeína.

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
blister com 4 comprimidos, gera experimentação e menor desembolso.



CÓD. 109953
MIORRELAX 20X10 COMP
7896714273532

CÓD. 110684
MIORRELAX 300+50+
35MG C/20 COMP
7896714274027

CÓD. 109951
MIORRELAX C/30 COMP
7896714273525

Johnson & Johnson

CÓD. 401934
TYLENOL 500MG
50X2 BLISTER
7891010986148



CÓD. 401935
TYLENOL 500MG
C/20 COMP
7891010986155



CÓD. 401309
TYLENOL 200MG
INF 15ML
7896212479924



CÓD. 401305
TYLENOL BEBE
GTS 15ML
7896212428861



CÓD. 403733
TYLENOL 750MG
C/10 COMP
7891010246235

CÓD. 401958
TYLENOL 750MG
C/20 COMP
7896212422517

CÓD. 401959
TYLENOL 750MG C/200
COMP
7896212422524

TYLENOL 750MG

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
agora são 25 blisters por display! Redução do ticket por display

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

MIORRELAX® dipirona monoidratada + citrato de orfenadrina + cafeína. Indicações: é indicado no alívio da dor associada a contraturas musculares, incluindo dor de cabeça tensional. Contraindicações: não deve ser utilizado nos seguintes casos: - alergia ou intolerância a qualquer um dos componentes da fórmula ou a analgésicos semelhantes à dipirona - derivados de pirazóis (ex: fenilbutazona, oxifentazona) ou a pirazolidinas (ex: fenilbutazona, oxifentazona) - incluindo, por exemplo, casos anteriores de agranulocitose (diminuição acentuada na contagem de leucócitos do sangue - glóbulos brancos) em relação a um destes medicamentos; - glaucoma (aumento da pressão intraocular); obstrução pilórica ou duodenal (estreitamento da passagem do conteúdo no estômago e intestino); problemas motores no esôfago (megaesôfago); úlcera péptica estenosante (estreitamento anormal); hipertrofia prostática (aumento da próstata); obstrução do colo da bexiga e miastenia grave (doença neuromuscular que causa fraqueza); - porfiria hepática aguda intermitente - doença metabólica que se manifesta através de problemas na pele e/ou com complicações neurológicas (risco de ataques de porfiria); - deficiência congênita da glicose-6-fosfato-desidrogenase (risco de hemólise - destruição dos glóbulos vermelhos, o que pode levar à anemia); - função da medula óssea insuficiente (ex: após tratamento que bloqueia a divisão celular) ou doenças do sistema hematopoiético (responsável pela produção das células sanguíneas); - desenvolvido broncoespasmo (contração dos brônquios levando à chiado no peito) ou outras reações anafiláticas (ex: urticária; rinite; angioedema) com medicamentos para dor, como: salicilatos, paracetamol, diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno; - gravidez e amamentação (vide "O que devo saber antes de usar este medicamento?"). **TYLENOL® DC** - paracetamol e cafeína. Indicações: Este medicamento é indicado em adultos para a redução da febre e para o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a resfriados comuns, dor de cabeça, dor no corpo, dor de dente, dor nas costas, dores musculares, dores leves associadas a artrites e cólicas menstruais. Contraindicações: Você não deve usar **TYLENOL®** se tiver alergia ao paracetamol ou a qualquer componente de sua fórmula. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS 11236.3326. **TYLENOL® BEBÊ** - paracetamol. Indicações: para a redução da febre e para o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a gripes e resfriados comuns, dor de cabeça, dor de dente e dor de garganta. Contraindicações: **TYLENOL®** Bebê não deve ser administrado se a criança tiver alergia ao paracetamol ou a qualquer outro componente de sua fórmula. MS 11236.3326. **TYLENOL® DC** - paracetamol e cafeína. Indicações: **TYLENOL® DC** é indicado para o alívio sintomático de dores de cabeça, sendo também útil para a redução da febre e para o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a gripes e resfriados comuns, dor de dente, dor nas costas, dores musculares, dores associadas a artrites e cólicas menstruais. Contraindicações: Você não deve usar **TYLENOL® DC** se tiver alergia ao paracetamol, à cafeína ou a outro componente de sua fórmula. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS 11236.3426. **TYLENOL® SINUS** - paracetamol e cloridrato de pseudoefedrina. Indicações: Este medicamento é indicado para o alívio temporário dos sintomas decorrentes de gripes, resfriados comuns e sinusites tais como congestão nasal, obstrução nasal, coriza, mal-estar, dores pelo corpo, dor de cabeça, entre outros; e para redução da febre. Contraindicações: Você não deve usar **TYLENOL® SINUS** em caso de alergia ao paracetamol, ao cloridrato de pseudoefedrina ou a qualquer componente de sua fórmula. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS 11236.3427.

Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma

TYLENOL 750

BENEFÍCIO PARA VAREJO: inserção de código de barras no blister para facilitar a bipagem no caixa

NOVO

CÓD. 404090

TYLENOL 750MG
C/100 COMP REV
7891010986506



VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
401308	TYLENOL DC 25X4 COMP	7891010249298
403827	TYLENOL SINUS C/36 COMP	7891010246952

Johnson & Johnson



DOR E FEBRE



CÓD. 401306

TYLENOL
CRIANÇA 60ML
7896212409457



CÓD. 401307

TYLENOL DC
C/20 COMP
7896212413560



CÓD. 103646

TYLENOL SINUS
500MG C/24 COMP
7896212415618



CÓD. 103317

SPIDUFEN 600MG
C/10 SACHES
7898074617803



CÓD. 103314

SPIDUFEN 400MG
C/20 ENV
7898074617728

CÓD. 103315

SPIDUFEN 400MG
C/6 SACHES
7898074617759



NOVO

CÓD. 404023

SPIDUFEN DAMASC
770MG 20 ENV3G
7898074615755



NOVO

CÓD. 404030

SPIDUFEN DAMASC
770MG 10 ENV3G
7898074617780



NOVO

CÓD. 404022

SPIDUFEN DAMASC
770MG C/6 ENV3G
7898074617742

SPIDUFEN

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
para dores de cabeça, muscular e dente
ação a partir de 5 minutos.

BENEFÍCIO PARA VAREJO: primeiro
analgésico com ibuprofeno arginina.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

TYLENOL® CRIANÇA - paracetamol. Indicações: para a redução da febre e para o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a gripes e resfriados comuns, dor de cabeça, dor de dente e dor de garganta. Contraindicações: TYLENOL® Criança não deve ser administrado se a criança tiver alergia ao paracetamol ou a qualquer outro componente de sua fórmula. MS 11236.3326. **TYLENOL® DC** - paracetamol e cafeína. Indicações: TYLENOL® DC é indicado para o alívio sintomático de dores de cabeça, sendo também útil para a redução da febre e para o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a gripes e resfriados comuns, dor de dente, dor nas costas, dores musculares, dores associadas a artrites e cólicas menstruais. Contraindicações: Você não deve usar TYLENOL® DC se tiver alergia ao paracetamol, à cafeína ou a outro componente de sua fórmula. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS 11236.3426. **TYLENOL® SINUS** - paracetamol e cloridrato de pseudoefedrina. Indicações: Este medicamento é indicado para o alívio temporário dos sintomas decorrentes de gripes, resfriados comuns e sinusites tais como congestão nasal, obstrução nasal, coriza, mal-estar, dores pelo corpo, dor de cabeça, entre outros, e para redução da febre. Contraindicações: Você não deve usar TYLENOL® SINUS® em caso de alergia ao paracetamol, ao cloridrato de pseudoefedrina ou a qualquer componente de sua fórmula. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos MS 11236.3427. **SPIDUFEN®** - ibuprofeno arginina. Indicações: Spidufen® é indicado para - Alívio da dor leve ou moderada: cefaleia, nevralgia, dismenorria (cólica menstrual), pós-cirúrgico dental e dores dentárias, musculares e traumáticas. - Febre e tratamento sintomático da gripe. Spidufen® não deverá ser utilizado se o paciente: - Apresentar hipersensibilidade ao princípio ativo "ibuprofeno arginina" ou a qualquer um dos excipientes; - Apresentar reações de hipersensibilidade (ex: broncoespasmo, asma, rinite, angioedema ou urticária) em resposta ao ácido acetilsalicílico (AAS) ou a outros medicamentos anti-inflamatórios não esteroidais; - Apresentar histórico de sangramento ou perfuração gastrointestinal, relacionado a tratamento anterior com anti-inflamatórios não esteroidais; - Apresentar úlcera/hemorragia péptica ativa ou histórico de recorrência (dois ou mais episódios de ulceração ou sangramento); - Apresentar outro sangramento ativo, como vascular cerebral por colite ulcerosa; - Apresentar sinais de insuficiência hepática ou renal grave; - Apresentar sinais de insuficiência cardíaca grave não controlada, (NYHA Classe IV); - Apresentar diátese hemorrágica. Spidufen® não deve ser utilizado durante terceiro trimestre da gravidez. Spidufen® contém aspartame e pode ser prejudicial para pacientes com fenilcetonúria. Spidufen® contém sacarina e pacientes com problemas hereditários a intolerância a frutose, má absorção da glicossgalactose ou deficiência de sacarina-isomaltase não devem tomar esse medicamento. Este medicamento não deve ser utilizado por menores de 12 anos sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez. MS 10084.0148. **TYLENOL® 750MG** - paracetamol. Indicações: Este medicamento é indicado em adultos para a redução da febre e para o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a resfriados comuns, dor de cabeça, dor no corpo, dor de dente, dor nas costas, dores musculares, dores leves associadas a artrites e cólicas menstruais. Contraindicações: Você não deve usar TYLENOL® se tiver alergia ao paracetamol ou a qualquer componente de sua fórmula. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS 11236.3326.



Mais vendidos



GARGANTA

A dor de garganta é um sintoma comum relacionado a muitos problemas como gripes, resfriados, infecções bacterianas, refluxos entre outros.



Johnson & Johnson



mega INVERNO

panpharma



GARGANTA



VICK

BENEFÍCIO PARA VAREJO: de volta o sabor mais vendido de Vick Drops



CÓD. 705269

VICK CEREJA 24X5
PAST DISPLAY
7896093002181

CÓD. 705266

VICK LARANJA 24X5
PAST DISPLAY
7896093002150

CÓD. 705267

VICK MENTA 24X5
PAST DISPLAY
7896093002174

CÓD. 705268

VICK LIMAO 24X5
PAST DISPLAY
7896093002167

BENALET

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:

contém um potente antialérgico chamado cloridrato de difenidramina, que diminui aquela sensação de irritação e a vontade urgente de tossir.

Johnson & Johnson

ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



CÓD. 401956

BENALET MEL
LIMAO 13X4 PAST
7891010974923

CÓD. 401957

BENALET MENTA
13X4 PAST
7891010974930



CÓD. 400144

BENALET MENTA
C/12 PAST
7891268402018

CÓD. 400142

BENALET FRAMBOESA
C/12 PAST
7891268402001

CÓD. 400143

BENALET MEL
LIMAO C/12 PAST
7891268402025

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

BENALET® (cloridrato de difenidramina, cloreto de amônio e citrato de sódio). Indicação: Este medicamento é indicado como auxiliar no tratamento de sintomas, tais como tosse, irritação da garganta e faringite, provocados por complicações das vias aéreas superiores. Contraindicação: Você não deve usar BENALET® nos seguintes casos: alergia a qualquer componente de sua fórmula; deficiência da função hepática ou renal; glaucoma de ângulo agudo; hipertrofia prostática; epilepsia; síndrome de QT longo congênita; bradicardia; hipomagnesemia; hipocalcemia; feocromocitoma; arritmias cardíacas; ataque asmático agudo ou diabetes; mulheres que estejam amamentando, pois o cloridrato de difenidramina é excretado no leite materno e pode causar reações adversas em recém-nascidos e prematuros; pacientes fazendo uso concomitante com tranquilizantes, sedativos hipnóticos, outros fármacos anticolinérgicos e/ou inibidores da monoaminooxidase (MAO); situações que exijam grande atenção mental, como a condução de veículos ou a operação de máquinas pesadas. Este medicamento é contraindicado para uso por diabéticos. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS. 15721.0012.



Mais vendidos



GARGANTA

STREPSILS

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
crescimento da categoria em
duplo dígito impulsionado
pela marca.



**mega
INVERNO**
panpharma

GARGANTA



CÓD. 401967
STREPSILS C/ 4 PAST
7891035655357

CÓD. 401225
STREPSILS C/ 8 PAST
7891035010842

CÓD. 401226
STREPSILS C/16 PAST
7891035010866

STREPSILS

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
embalagem com 8 e 16
pastilhas que aumentam o
ticket médio da farmácia.

NOVOS

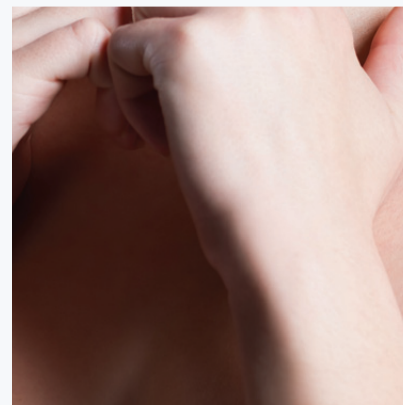
STREPSILS LARANJA

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
é sem açúcar assim pode ser usado por diabéticos
e pessoas com dieta restritivas de açúcar.



CÓD. 403735
STREPSILS LARANJA
C/16 PAST
7891035010972

CÓD. 403734
STREPSILS LARANJA
C/8 PAST
7891035010958



SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

STREPSILS® (flurbiprofeno) Indicação: Strepsils® pastilhas é indicado para a inflamação da garganta, proporcionando alívio sintomático por até 3 horas. Contraindicação: Strepsils® é contraindicado em caso de: a) hipersensibilidade (alergia) ao flurbiprofeno ou a qualquer componente da fórmula; b) pacientes com hipersensibilidade prévia (asma, broncoespasmo, rinite, angioedema [inchaço] ou urticária [coceira]) ao ácido acetilsalicílico ou outros AINES; c) existência ou histórico (2 ou mais episódios comprovados) de úlcera péptica ou hemorrágica (feridas no estômago), ou ulceração intestinal (feridas no intestino); d) histórico de sangramento ou perfuração gastrointestinal, colite severa (inflamação do intestino), distúrbios hemorrágicos ou hematopoiéticos (do sangue) relacionados a terapia prévia com AINES; e) durante o último trimestre da gravidez; f) falência cardíaca, renal ou hepática severas. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou lactantes sem orientação médica ou do cirurgião-dentista MS. 17390.0003.



Mais vendidos



GRIPPE E RESFRIADOS

A gripe é caracterizada por febre alta, com dores no corpo entre outros sinais. Já o resfriado, possui sintomas mais brandos, como congestão nasal, tosse e dores no corpo, sendo a febre menos comum.





GRIPES E RESFRIADOS



Genomma Lab®

mega INVERNO

panpharma

GRIFE E RESFRIADOS



NOVOS



NEXT

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:

- Dor e febre
- Antialérgico
- Descongestionante nasal

CÓD. 404113
NEXT 400+4+4MG
C/200 CAPS
7898636191963

CÓD. 404112
NEXT 400+4+4MG
C/100 CAPS
7898636191970

CÓD. 404111
NEXT 400+4+4MG
C/20 CAPS
7898636191956



ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



CÓD. 103869
VICK PYRENA CAMOMILA
50 SACHE 5G
7501007447285



CÓD. 401384
VICK PYRENA MACA/
CAN 50 SACHE 5G
7501006718065



CÓD. 401385
VICK PYRENA MEL
E LIMÃO 5GX50IT
7896093001054



CÓD. 401382
VICK PYRENA
MEL E LIMÃO
5GX24IT
7501001310288

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

VICKY PYRENA® (Paracetamol). Indicação: Alívio da dor de cabeça, febre e dores no corpo, associados à gripe. Contraindicação: Vicky Pyrena® é contra indicado para pacientes alérgicos ao paracetamol ou a qualquer componente do produto. Não use Vicky Pyrena® caso tenha doença no fígado ou rins. Este medicamento é contra indicado para menores de 12 anos. MS:178170774. **NEXT** (paracetamol + maleato de clorfeniramina + cloridrato de fenilefrina) Indicação: NEXT é indicado no tratamento dos sintomas de gripes e resfriados. NEXT é destinado ao alívio da congestão nasal, coriza, febre, dor de cabeça e dores musculares presentes nos estados gripais. Contraindicação: NEXT é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, pressão alta, doença cardíaca, diabetes, glaucoma, hipertrofia da próstata, doença renal crônica, insuficiência hepática grave, disfunção tireoideana, gravidez e lactação sem controle médico. Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos. MS: 10497.1436.



Mais vendidos

mega
INVERNO

panpharma



GRIPES E RESFRIADOS

Hypera
pharma

CÓD. 401988
BENEGRIP 500MG
C/20 COMP
7896094904682



CÓD. 400149
BENEGRIP 500MG
25X6 COMP - NOVO
7896094903036



CÓD. 403130
BENEGRIP 500MG
C/12 COMP
7896094915107



BENEGRIP MULTI NOITE

**BENEFÍCIO PARA O
CONSUMIDOR: faz
dormir bem**

CÓD. 403843
BENEGRIP MULTI
NOITE C/20 COMP
7896094918139



BENEGRIP MULTI DIA

**BENEFÍCIO PARA
O CONSUMIDOR:
mantém ativo**

CÓD. 403842
BENEGRIP MULTI
DIA C/20 COMP
7896094918108



BENEGRIP MULTI

**BENEFÍCIO PARA
VAREJO: não é xarope, é
antigripal líquido!**

NOVO

CÓD. 402670
BENEGRIP MULTI
FRASCO 240ML
7896094905825

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
403844	BENEGRIP MULTI DIA DISP C/100CP	7896094918115
★ 403841	BENEGRIP MULTI NOITE DISP C/100CP	7896094918122

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

BENEGRIP MULTI (paracetamol, cloridrato de fenilefrina, maleato de carbinoxamina). Indicações: analgésico e antitérmico. Descongestionante nasal, em processos de vias aéreas superiores. MS.17817/0768. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO. Dezembro/2018. Benegrip e Benegrip Multi são medicamentos. Durante seu uso, não dirija veículos ou opere máquinas, pois sua agilidade e atenção podem estar prejudicadas. **BENEGRIP** (dipirona monodratada, maleato de clorfeniramina, cafeína). Indicação: tratamento sintomático da gripe e resfriado. Contraindicação: Este medicamento não deve ser utilizado por pacientes que apresentarem antecedentes de hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula. MS.17817/0092. Benegrip Multi® (Multi paracetamol + cloridrato de fenilefrina + maleato de carbinoxamina). Indicação: como analgésico e antitérmico e ainda nos processos que envolvem as vias aéreas superiores como descongestionante nasal. Contraindicação: Em caso de alergia a algum dos componentes da fórmula, a administração do produto deve ser descontinuada. Nos 3 primeiros meses de gravidez e após este período deverá ser administrado apenas em casos de necessidade, sob controle médico. E contraindicado a pacientes com glaucoma de ângulo estreito. MS.17817/0768. Benegrip® Multi Dia® (Paracetamol + Cloridrato de Fenilefrina). Indicação: Benegrip® Multi Dia é indicado para o tratamento dos sintomas das gripes e resfriados, como dor, febre e congestão nasal. Contraindicação: Não use Benegrip® Multi Dia se você é alérgico a algum dos componentes da fórmula. Também informe seu médico de quaisquer outros problemas médicos (especialmente relacionados com coração, rins ou fígado) antes de usar este produto. MS.17817/0869. Benegrip® Multi Dia® (Paracetamol + Cloridrato de Fenilefrina). Indicação: Este medicamento é indicado para o tratamento dos sintomas das gripes e resfriados, como dor, febre, congestão nasal e coriza. Contraindicação: Benegrip® Multi Noite é uma associação cujo componente básico é o paracetamol, que age aliviando a dor e a febre decorrentes dos quadros infecciosos das vias aéreas superiores. MS.17817/0868.

★ **Mais vendidos**



GRIPES E RESFRIADOS



**mega
INVERNO**
panpharma

GRIFE E RESFRIADOS

FLUVIRAL NOITE

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
permite dormir melhor



CÓD. 403835
FLUVIRAL NOITE
C/20 COMP
7896094916845

CÓD. 403836
FLUVIRAL NOITE
DISP C/100 COMP
7896094916876

FLUVIRAL DIA

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
não dá sono



CÓD. 403834
FLUVIRAL DIA
C/20 COMP
7896094918610



VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
403837	FLUVIRAL DIA DISP C/100 COMP	7896094915527
403831	CORISTINA D DISP C/120 COMP	7891142203052

CORISTINA D

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
novo posicionamento
focado em descongestão.



CÓD. 403120
CORISTINA D
C/8 COMP
7891142203014

CÓD. 400360
CORISTINA D BLIST
50X4 COMP NOVO
7891142136596

CÓD. 400363
CORISTINA D
16 COMP
7891142136626



SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

FLUVIRAL® DIA (paracetamol + cloridrato de fenilefrina + paracetamol) MS: 178170864. **FLUVIRAL® NOITE** (paracetamol + cloridrato de fenilefrina/paracetamol + maleato de carbinoxamina) MS: 178170855. Indicações: Fluviral® Dia e Fluviral® Noite são indicados para o tratamento dos sintomas das gripes e resfriados, como dor, febre e congestão nasal. Contraindicação: Não use Fluviral® Dia se você é alérgico a algum dos componentes da fórmula. Também, informe seu médico de quaisquer outros problemas médicos (especialmente relacionados com coração, rins ou fígado) antes de usar este produto. Fluviral® Dia e Fluviral® Noite não devem ser usados em pacientes em tratamento com antidepressivos inibidores da enzima monoaminooxidase (MAO) e naqueles que interromperem o uso destes medicamentos há menos de duas semanas. Fluviral® Dia não deve ser utilizado concomitantemente à drogas de efeito hipotensor, devido ao risco de aumento da pressão arterial (hipertensão). Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com glaucoma de ângulo estreito. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. **CORISTINA® D** (ácido acetilsalicílico + maleato de dexclorfeniramina + cloridrato de fenilefrina + cafeína) Indicação: Coristina® d é indicada no tratamento dos sintomas do resfriado comum e da gripe (dor de cabeça, dor no corpo, febre, coriza, espirros e obstrução nasal). Contraindicação: Não utilize Coristina® d se você já teve qualquer alergia ou alguma reação incomum a qualquer um dos componentes da fórmula do produto ou se for portador de glaucoma de ângulo fechado, retenção urinária, pressão alta grave, doença cardíaca coronariana (angina ou infarto), hipertireoidismo (hiperfunção da glândula tireoide), hemofilia, úlcera no estômago ou no duodeno com hemorragia ou transtornos hemorrágicos. Coristina® d não deverá ser usada concomitantemente com álcool, barbitúricos, antidepressivos tricíclicos ou outros depressores do sistema nervoso central. Coristina® d não deve ser administrada em pacientes tratados com inibidores da monoaminooxidase ou nos 14 dias após a descontinuação desse tratamento. Coristina® d é contraindicada em casos suspeitos ou confirmados de dengue. Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. MS: 178170797.



Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma

Hypera
pharma



CÓD. 403772
APRACUR RUB GEL 12G
7896094916937

CÓD. 403773
APRACUR RUB GEL 30G
7896094916920



CÓD. 400107
APRACUR 25X6 COMP
7891104193087

APRACUR RUB

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:
toque seco, uso dia e noite



GRIPES E RESFRIADOS



CÓD. 101918
KALоба GTS
20ML
7896641804380

CÓD. 101919
KALоба GTS
50ML
7896641804397

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
110020	KALоба C/ 21 COMP	7896641808227



HEALTH • HYGIENE • HOME

ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



NOVO

NALDECON PACK

BENEFÍCIO PARA VAREJO: o pack tem a melhor adequação de valor e o único do mercado com dia e noite



CÓD. 404070
NALDECON PACK
DIA/NOITE 10X6 CP
7896016807206

CÓD. 400906
NALDECON PACK
DIA/NOITE 4X6 CP
7896016807213

CÓD. 400905
NALDECON PACK
DIA/NOITE 25X6 CP

CÓD. 400901
NALDECON DIA
DISPLAY 25X4 COMP
7896016805615



CÓD. 400900
NALDECON DIA
C/24 COMP
7896016805608



CÓD. 400904
NALDECON NOITE
DISPLAY 50X4 COMP
7896016806247

CÓD. 400903
NALDECON NOITE
C/24 COMP
7896016806261

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

APRACUR (Maleato de clorfeniramina, Ácido ascórbico, Dipirona sódica). Indicação: Apracur® é destinado ao tratamento dos sintomas da gripe, resfriado, dores de cabeça, febre, neuralgias, mialgias e dores reumáticas e distúrbios do estado geral decorrentes de alterações climáticas e de abuso de álcool ou nicotina. Condições que se beneficiem com uso de analgésicos, antipiréticos, como afecções catarrais das vias aéreas superiores. Contraindicação: O produto é contraindicado para pacientes que apresentarem casos anteriores de hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula. Este medicamento é contraindicado para menores de 10 anos. Este medicamento é contraindicado em caso de suspeita de dengue, pois pode aumentar o risco de sangramentos. Apracur® não deve ser utilizado caso você tenha: Problemas nos rins, deficiência genética da glicose-6-fosfato-desidrogenase, porfiria hepática aguda (doença metabólica que se manifesta através de problemas na pele e/ou com complicações neurológicas), granulocitopenia (situação em que a produção de células de defesa do sangue está reduzida), pressão arterial alta, tireotoxicose (situação em que há excesso de hormônio da tireoide no sangue), tenha alterações graves do coração e dos vasos sanguíneos e arritmias no coração, glaucoma de ângulo fechado (aumento da pressão nos olhos), obstrução do ducto biliar, hipertrofia prostática benigna (aumento da próstata), durante ataques agudos de asma, úlcera péptica estenosante (lesão localizada no estômago e/ou duodeno), obstrução piloroduodenal. Evitar uso em recém-nascidos e prematuros devido à possibilidade de associação com síndrome da morte súbita infantil. Não use este medicamento caso tenha úlcera no estômago. MS.178107074. **NALDECON DIA** (Paracetamol + Cloridrato de Fenilefrina). Indicação: Indicações: Este medicamento é indicado para o tratamento dos sintomas das gripes e resfriados, como dor, febre e congestão nasal. Contraindicação: Este medicamento não deve ser utilizado por pacientes que apresentarem antecedentes de hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula. MS.17390.0006. **NALDECON NOITE** (Multi paracetamol + cloridrato de fenilefrina + maleato de carbinoxamina). Indicação: Este medicamento é indicado para o tratamento dos sintomas das gripes e resfriados, como dor, febre, congestão nasal e coriza. Contraindicação: Não use Naldecón Noite se você é alérgico a algum dos componentes da fórmula. Também, informe seu médico de quaisquer outros problemas médicos (especialmente relacionados com coração, rins ou fígado) antes de usar este produto. MS.17390.0007.



Mais vendidos



INALADOR

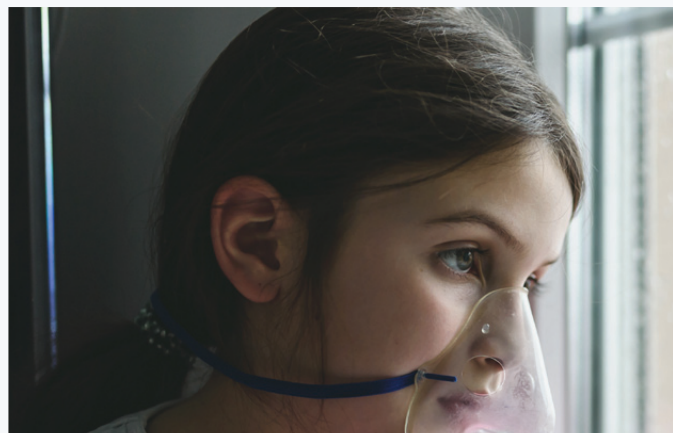
Produtos eficazes no tratamento das doenças respiratórias. Também podem ser usados apenas para a administração de soluções, sem medicamentos.



**mega
INVERNO**

panpharma

Abbott



CÓD. 715348
INARESP NEBULIZADOR
PORTÁTIL
7891158104756



glenmark

ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



NEBZMART

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR: nebulizador portátil com rede vibratória de poliamina, não suscetível à oxidação e corrosão.

CÓD. 713894
NEBULIZADOR NEBZMART
7897473207479

Mais vendidos



TOSSE

Produtos indicados para o tratamento da tosse com muco, promovendo a diminuição da sua viscosidade e facilitando sua eliminação.



mega INVERNO

panpharma

FQM FARMA[®]
CONSCIÊNCIA PELA SAÚDE

ABRILAR

BENEFÍCIO PARA CONSUMIDOR:

indicado para o tratamento sintomático de afecções broncopulmonares inflamatórias agudas e crônicas, com aumento de secreções e/ou broncoespasmos associado



Genomma Lab[®]



CÓD. 100014
ABRILAR XPE
200ML
7898040321970



CÓD. 100013
ABRILAR XPE
100ML
7898040320973



CÓD. 403826
EXPECTOVIC XPE
120ML MORANGO
7898636190782



Momena



CÓD. 403911
AIRES XPE 100ML
7899640808984

CÓD. 403951
AIRES 600MG GRAN C/16
ENV 5G
7899640809035



CÓD. 103554
TORANTE 15MG
XPE 100ML
7899640807512

CÓD. 103555
TORANTE 15MG
XPE 200ML
7899640807529



CÓD. 103871
VICK 44E XPE 120ML
7590002023228



CÓD. 404012
VICK 44E XPE 240ML
7500435144384

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

EXPECTOVIC[®] (guaifenesina) Indicação: Expectovic é um expectorante destinado ao tratamento da tosse em gripes e resfriados. Expectovic é contraindicado para uso por pacientes alérgicos à guaifenesina ou aos demais componentes do medicamento. A guaifenesina é considerada insegura para pacientes com porfiria, pois apresentou-se porfirigênica em animais. Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos de idade. MS. 14493.0005 **VICK XAROPE 44E** (guaifenesina + bromidrato de Dextrometorfano) Indicações: O Xarope 44E de Vick reúne, em um só medicamento, um expectorante (guaifenesina) e um antitussígeno (dextrometorfano) e foi desenvolvido para aliviar de maneira inteligente a tosse, sendo ideal para toda a família. Contraindicação: Não utilizar em caso de hipersensibilidade (alergia) à qualquer dos componentes da fórmula. Contraindicado para pacientes que apresentem úlcera ou gastrite. Não utilize em caso de asma, enfisema, excesso de catarro, tosse persistente ou crônica, bronquite crônica ou tosse associada a excesso de catarro, a menos que recomendado por um médico. Não deve ser utilizado por crianças com menos de 6 anos de idade. MS. 124200040020 **FLUIMUCIL[®]** (acetilcisteína) Indicação: Este medicamento é indicado no tratamento das congestões nasais causadas por muco. Pode ser utilizado nos casos de rinite e após procedimentos cirúrgicos no nariz. Contraindicação: Você não deve utilizar este medicamento se for alérgico a acetilcisteína e/ou a qualquer um dos componentes da formulação. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento é contraindicado para uso por crianças menores de 2 anos. MS. 10084.0075 **ABRILAR[®]** Hedera helix L. Indicações: Abrilar[®] é indicado para o tratamento sintomático de doenças broncopulmonares inflamatórias agudas e crônicas associadas a aumento de secreções e/ou broncoespasmo (contração do músculo brônquico). Contraindicações: Você não deve tomar Abrilar[®] se tiver hipersensibilidade (alergia) a qualquer um dos componentes da fórmula. Este medicamento não deve ser utilizado em crianças menores de 2 anos de idade. MS. 10390.0141 **AIRES[®] XAROPE** MS.194270082 e **AIRES[®] GRANULADO** MS.194270085 (acetilcisteína) Indicações: Este é um medicamento expectorante indicado quando se tem dificuldade para expectorar e há muita secreção densa e viscosa, tais como bronquite aguda, bronquite crônica e suas exacerbações (piora do quadro clínico e complicações), enfisema pulmonar (doença crônica caracterizada pelo comprometimento dos pulmões), pneumonia (inflamação nos pulmões e brônquios), colapso/atelectasias pulmonares (fechamento dos brônquios) e mucoviscidose (doença hereditária que produz muco espesso, também conhecida por fibrose cística). Também é indicado para intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol. Contraindicações: Aires[®] (acetilcisteína) é contraindicado para pacientes alérgicos a acetilcisteína e/ou demais componentes de sua formulação **TORANTE** (Hedera helix) Indicação: para o tratamento de sintomas associados a doenças brônquicas e pulmonares que cursam com aumento de secreções e/ou espasmo (estreitamento) dos brônquios. Por seu efeito expectorante, Torante (Hedera helix) melhora a respiração. Contraindicação: Você não deve utilizar Torante (Hedera helix) se apresentar hipersensibilidade (alergia) a qualquer um dos componentes do xarope ou se apresentar intolerância hereditária à frutose (devido à presença de sorbitol na formulação, que se transforma em frutose no organismo). Neste caso, o médico deverá analisar os riscos em relação aos benefícios do produto. MS. 10043.1029.



Mais vendidos



TOSSE

EXPECTORANTE



ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



**mega
INVERNO**
panpharma

TOSSE



CÓD. 101544

FLUIMUCIL INJ 100MG/
ML 5 AMP 3ML
7898074616073

CÓD. 400594

FLUIMUCIL XPE
PED 120ML
7898074617445

CÓD. 400593

FLUIMUCIL 40 MG/
ML XPE 120ML
7898074617438

CÓD. 400591

FLUIMUCIL 600MG
16 ENV C/5G
7898074617322

CÓD. 400598

FLUIMUCIL 600MG
C/16 COMP EFERV
7898074617612

CÓD. 402006

FLUIMUCIL 200MG
C/16 COMP EFERV
7898074613430



TOSSE

TOSSE SECA



CÓD. 401371
VIBRAL 30MG/ML
SOL ORAL 10ML
7896255766456

CÓD. 401372
VIBRAL 3MG/ML
XPE ADU 120ML
7896253900920

CÓD. 401373
VIBRAL XPE PED
120ML
7896253900913



CÓD. 401176
SEKI GTS
15ML
7898074618206

CÓD. 401177
SEKI XPE
120ML
7898074618183

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

FLUIMUCIL® (acetilcisteína). Indicação: Este medicamento é indicado no tratamento das congestões nasais causadas por muco. Pode ser utilizado nos casos de rinite e após procedimentos cirúrgicos no nariz. Contraindicação: Você não deve utilizar este medicamento se for alérgico a acetilcisteína e/ou a qualquer um dos componentes da formulação. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento é contraindicado para uso por crianças menores de 2 anos. MS: 10084.0075. **SEKI®** (fendizoato de cloperastina). Indicação: Este medicamento é indicado para o tratamento sintomático de todas as formas de tosse seca sem causa definida e/ou sem produção de secreções (catarro). Contraindicação: Você não deve utilizar Seki® se tiver hipersensibilidade (alergia) a cloperastina e/ou a qualquer um dos componentes da formulação. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. MS: 10084.0140. **VIBRAL®** (dropropizina). Indicação: Este medicamento é destinado ao tratamento dos sintomas da tosse irritante e seca (sem secreção). Contraindicação: Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos de idade. Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com alergia a dropropizina, insuficiência respiratória grave, hipotensão (queda da pressão arterial). Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes asmáticos e com tosse produtiva (com secreção). MS: 105530348.



Mais vendidos



VITAMINAS/SISTEMA IMUNOLÓGICO

Produtos que atuam no fortalecimento do sistema imunológico, combatendo os micro-organismos invasores e impedindo o desenvolvimento de doenças típicas do inverno.

FQM | FARMA[®]
CONSCIÊNCIA PELA SAÚDE



Hypera
pharma





VITAMINAS/SISTEMA IMUNOLÓGICO

**mega
INVERNO**

panpharma

DEFESA DO SISTEMA IMUNOLÓGICO

FQM FARMA
CONSCIÊNCIA PELA SAÚDE

ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



CÓD. 103660
UMCKAN 825MG
SOL 20ML
7898040321437

UMCKAN

BENEFÍCIO PARA VAREJO:
estudo de eficácia antiviral contra
os seguintes vírus: coronavírus
Humano Hco-229E; Influenza H1N1;
Influenza A H3N2 entre outros.

CÓD. 103661
UMCKAN 825MG
SOL 50ML
7898040321628

FORTELECEDOR DO SISTEMA IMUNOLÓGICO



CÓD. 100567
BRONCHO VAXOM INF
3,5MG 10 CAPS
7896641804823

CÓD. 400194
BRONCHO VAXOM INF
3,5MG 30 SACH
7896641804120

CÓD. 100565
BRONCHO VAXOM
AD 7MG C/10 CAPS
7896641804830

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
100566	BRONCHO VAXOM AD 7MG C/30 CAPS	7896641804106

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

BRONCHO - VAXOM® (Isado bacteriano) Indicação: Broncho-Vaxom destina-se a tratamento auxiliar e prevenção dos processos infecciosos dos pulmões, da garganta, dos seios da face e dos ouvidos (bronquite aguda e crônica; amigdalite, faringite e laringite; rinite, sinusite e otite), de infecções resistentes aos antibióticos convencionais e de complicações bacterianas decorrentes de infecções virais do trato respiratório, especialmente na criança e no idoso. É indicado também para a prevenção de recidivas (recadas) e da transição para o estado crônico. Contraindicação: Broncho-Vaxom não deve ser usado por pacientes com alergia (hipersensibilidade) aos componentes da fórmula. Este medicamento é contraindicado para crianças com menos de seis meses de idade, pois nessa idade a defesa da criança não está completamente desenvolvida. MS: 10639.0201. **UMCKAN®** (Pelargonium sidoides) Indicação: Umckan® é indicado para infecções do trato respiratório, ouvido, nariz e garganta, tais como rinite, sinusite (inflamação da garganta), amigdalite (dor, febre e inflamação da garganta), sinusite (seios paranasais infectados ou inflamados) e bronquite (tosse, tosse seca e tosse com catarro). Contraindicação: Umckan® não deve ser administrado nas situações a seguir. Pacientes com tendência a sangramento. Pacientes em uso de anticoagulantes (ex. heparina e varfarina). Doença do fígado. Doença dos rins. Hipersensibilidade (alergia) ao Pelargonium sidoides ou a qualquer um dos componentes da fórmula. Este medicamento é contraindicado para uso por lactantes (mulheres amamentando). MS: 10390.0170.



Mais vendidos

mega INVERNO

panpharma



VITAMINAS/SISTEMA IMUNOLÓGICO

VITAMINAS

Hypera
pharma



CÓD. 400367
CORISTINA 500MG
VIT C C/20 COMP
7891142197498



CÓD. 400366
CORISTINA VIT C
EFV C/10 COMP
7891142136923

VEJA MAIS

CÓD.	DESCRIÇÃO	EAN
400364	CORISTINA KIT VIT C/ EFV 3X10	7891142136992



ACESSE O SITE PARA
INFORMAÇÕES DETALHADAS
DE CADA PRODUTO



NOVO
EM CADASTRO
BION 3 BION C/60 COMP
7891721029370

CÓD. 707730
BION 3 30CP
7891721028694

BION 3

**BENEFÍCIO PARA O
CONSUMIDOR: único
multivitamínico que combina
1 probiótico + 12 vitaminas + 8
minerais em um único tablete!**

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

CORISTINA® VITAMINA C (ácido ascórbico). Indicação: Este medicamento é indicado para: Suplemento vitamínico auxiliar do sistema imunológico e como antioxidante; Suplemento vitamínico na convalescença; Para a suplementação de vitamina C na cicatrização. Contraindicações: Não utilize CORISTINA® Vitamina C se você já teve qualquer alergia ou alguma reação incomum a qualquer um dos componentes da fórmula do produto. Este medicamento é contraindicado para o uso por pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula e pacientes com litase urinária oxálica e única (pedra nos rins). MS.10089.0071.



Mais vendidos



VITAMINAS/SISTEMA IMUNOLÓGICO

VITAMINAS



CEBION AÇÃO PROLONGADA

BENEFÍCIO PARA O CONSUMIDOR:
apresentação moderna, ação prolongada no organismo.



CÓD. 400268
CEBION AP LIB M
500MG C/30 COMP
7891721022128



CÓD. 400276
CEBION GTS
30ML
7891721100048



CÓD. 400273
CEBION EFV 1G
3LARAN C/10CP KIT
7891721024337



CÓD. 400271
CEBION EFV 1G C/10
COMP
7891721100017



CÓD. 400272
CEBION EFV 1G C/10
COMP S/ACUCAR
7891721104831



CÓD. 400270
CEBION EFV 1G
ACEROLA C/10 COMP
7891721104923



CÓD. 100671
CEBION EFV 2G
C/10 COMP
7891721100024



CÓD. 400269
CEBION CALCIO
EFV C/10 COMP
7891721100031

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

CEBION (vitamina C) indicação: Este produto é um suplemento vitamínico indicado como auxiliar do sistema imunológico. contraindicações: hipersensibilidade (alergia) ao ácido ascórbico ou a qualquer um dos componentes da fórmula; M.S. 10089.0071.



Mais vendidos

mega
INVERNO
▶ panpharma

 **Abbott**

FQM|FARMA
CONSCIÊNCIA PELA SAÚDE

 **GALDERMA**

 **Genomma Lab**

 **glenmark**

 **gsk**
OTC

 **gsk**
RX

 **Hypera**
pharma

 **Momenta**

Johnson & Johnson

 **P&G**

 **P&G Health**

 **rb**
HEALTH • HYGIENE • HOME

 **Takeda**

 **Fambon**

Pedido Eletrônico **0800 702 1700**
Televendas **0800 970 1600**
www.panpharma.com.br